(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年11 月22 日 (22.11.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/87834 A1

(51) 国際特許分類7: C07D 209/08, 209/14, 215/12, 223/16, 265/36, 401/06, 401/12, 401/14, 403/06, 403/12, 405/12, 405/14, A61K 31/404, 31/454, 31/4709, 31/4725, 31/538, 31/541, 31/55, 31/551, A61P 3/04, 43/00

8,

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/04015

(22) 国際出願日:

2001年5月15日(15.05.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

- (71) 出願人/米国を除く全ての指定国について): 武田薬品工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 石原雄二 (ISHI-HARA, Yuji) [JP/JP]; 〒664-0874 兵庫県伊丹市山田3 丁目3番8号 Hyogo (JP). 寺内 淳 (TERAUCHI, Jun) [JP/US]; 15206 ペンシルパニア州 ピッツパーグ市 5701番 センターアベニューアパート804号室 Pennsylvania (US). 鈴木伸宏 (SUZUKI, Nobuhiro) [JP/JP]; 〒305-0861 茨城県つくば市大字谷田部1077番地50 Ibaraki (JP). 竹河志郎 (TAKEKAWA, Shiro) [JP/JP]; 〒

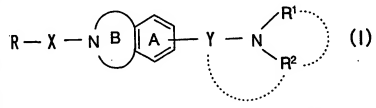
305-0045 茨城県つくば市梅園2丁目5番地3 B-305 号 Ibaraki (JP). 麻生和義 (ASO, Kazuyoshi) [JP/JP]; 〒569-1044 大阪府高槻市上土室1丁目10番5-307号 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 弁理士 高橋秀一 外(TAKAHASHI, Shuichi et al.); 〒532-0024 大阪府大阪市淀川区十三本町2丁目17番85号 武田薬品工業株式会社 大阪工場内 Osaka (月).
- (81) 指定国 (函内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, IP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類: — 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: MELANIN-CONCENTRATING HORMONE ANTAGONIST
- (54) 発明の名称: メラニン凝集ホルモン拮抗剤



(57) Abstract: A melanin-concentrating hormone antagonist which contains a compound represented by the formula or a salt thereof: (I) wherein R represents hydrogen, halogeno, or an optionally substituted cyclic group; X represents a bond or a spacer in which the main chain has

one to ten atoms; Y represents a spacer in which the main chain has one to six atoms; ring A represents a benzene ring which may have other substituent(s); ring B represents a five- to nine-membered nitrogenous nonaromatic heterocycle which may have other substituent(s); and R¹ and R² are the same or different and each represents hydrogen, an optionally substituted hydrocarbon group, or an optionally substituted heterocyclic group, or R¹ and R² may form an optionally substituted nitrogenous heterocycle in cooperation with the adjacent nitrogen atom and R² may form an optionally substituted nitrogenous heterocycle in cooperation with the adjacent nitrogen atom and Y. The antagonist is useful as a preventive/remedy for adiposity, etc.

1/87834 A1

(57) 要約:

式:

$$R - \chi - N B A - \gamma - N R^{1}$$

$$R^{2}$$
(1)

[式中、Rは水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状 基を:

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

Yは主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを;

A環はさらに置換基を有していてもよいベンゼン環を:

B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環 を;

R¹およびR²は同一または異なって水素原子、置換基を有していてもよい炭 化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示すか、R 1と R 2とは 隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し てもよく、R 2は隣接する窒素原子およびYとともに置換基を有していてもよ い含窒素複素環を形成していてもよい]で表される化合物またはその塩を含 有してなるメラニン凝集ホルモン拮抗剤は、肥満症などの予防・治療剤とし て有用である。

明細書

メラニン凝集ホルモン拮抗剤

5 技術分野

本発明は、肥満症の予防・治療剤などとして有用なメラニン凝集ホルモン拮抗剤に関する。

背景技術

20

25

10 摂食行動はヒトを含め、多くの生物にとって、欠くことの出来ない行為である。そのため、摂食行動に異常をきたすと正常な生命活動に狂いが生じ、疾患につながる場合が多い。近年、食事環境の変化に伴い、肥満が社会的な問題になりつつある。肥満はさらに糖尿病、高血圧、動脈硬化症などの生活習慣病の重大なリスクファクターであるだけでなく、体重増加が膝などの関節に過度の負担を与えることにより、関節炎や疼痛をもたらすことも広く知られている。また、ダイエットプームなどにより、減量を望む潜在人口も多い。一方、遺伝的あるいはストレスなどの神経症などが原因で起きる過食症などの摂食障害も多数報告されている。

そのため、肥満の予防・治療剤あるいは摂食抑制剤の開発研究が古くから 活発に進められており、中枢性食欲抑制薬としてはマジンドール(mazindol) が市販されている。

一方、レプチンに代表される食欲調節因子が最近数多く見いだされつつあり、これらの食欲調節因子の働きを制御する新たな抗肥満薬あるいは食欲抑制薬の開発が進められている。なかでもメラニン凝集ホルモン(以下、MCHと略記することもある)は、視床下部由来のホルモンで、食欲亢進作用を有することが知られている。さらに、MCHノックアウトマウスは日常行動が正常であるにもかかわらず、正常マウスと比べて、摂食量が有意に減少し、かつ体重も軽いことが報告されている[ネイチャー(Nature)、396巻、670頁、1998年]。これらのことから、MCH拮抗薬ができれば優れた食欲抑制薬ある

15

20

いは抗肥満薬になると期待されているが、未だ MCH 拮抗作用を有する化合物、 特に非ペプチド型化合物は知られていない。

アミン誘導体として、以下の化合物が知られている。

1) 特表平10-504315には、5-HT_{1D}アンタゴニスト活性を有する式

(式中、 R^1 は、水素、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-6} シクロアルキル、 COC_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、アシル、ニトロ、トリフルオロメチル、シアノ、CHO、SR 9 、SOR 9 、SO $_2$ R 9 、SO $_2$ NR 10 R 11 、CO $_2$ R 1 0 、NR 10 SO $_2$ R 11 、CONR 10 R 11 、CO $_2$ NR 10 R 11 、CONR 10 (C H_2) $_p$ CO $_2$ R 11 、(CH $_2$) $_p$ NR 10 R 11 、(CH $_2$) $_p$ CONR 10 R 11 、(CH $_2$) $_p$ CO $_2$ C $_{1-6}$ アルキル、CO $_2$ (CH $_2$) $_p$ OR 10 、CONHNR 10 R 11 、NR 10 R 11 、NR 10 CO $_2$ R 11 、NR 10 CONR 10 R 11 、CR 10 =NOR 11 、CR 10 =NOR 11 (ここに、R 10 およびR 11 は独立して水素または C_{1-6} アルキルであり、pは1ないし4である)であり;

 R^2 および R^3 は独立して、水素、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-6} シクロアルキル、 C_{3-6} シクロアルケニル、 C_{1-6} アルコキシ、アシル、アリール、アシルオキシ、ヒドロキシ、ニトロ、トリフルオロメチル、シアノ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキル、 C_{2} R¹⁰、 C_{1-6} CON C_{1-6} R¹¹、 C_{1-6} R¹¹ (ここに、 C_{1-6} R¹¹ は独立して水素または C_{1-6} アルキルである)であり;

25 R^4 および R^5 は独立して、水素または C_{1-6} アルキルであり;

.20

25

 R^6 は、水素、ハロゲン、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルコキシであり;

 R^7 および R^8 は独立して、水素、 C_{1-6} アルキル、アラルキル、または結合している窒素原子と一緒になって、酸素、窒素または硫黄から選択される 1

5 または2個の複素原子を含有する所望により置換されていてもよい5ないし 7員複素環を形成し;

Aは酸素、 $S(O)_q$ (ここに、qは0、1または2である)、 $CR^4=CR^5$ または CR^4R^5 (ここに、 R^4 および R^5 は独立して水素または C_{1-6} アルキルである)であるか、またはAは NR^{12} (ここに、 R^{12} は水素または C_{1-6} アルキルである)であり;

Bは $(CR^{13}R^{14})_q$ (ここに、qは2、3または4であり、 R^{13} および R^{14} は独立して水素または C_{1-6} アルキルである)であるか、またはBは $(CR^{13}R^{14})_r$ -D(ここに、rは0、1または2であり、Dは酸素、硫黄または $CR^{13}=CR^{14}$ である)であり;

15 mは1ないし4であり;およびnは1または2を意味する] で示される化合 物またはその塩が記載されている。

具体例としては、1-(4´-アセトアミドメチル-2´-メチルビフェニル-4-カルボニル)-5-クロロ-2,3-ジヒドロ-6-(2-ジメチルアミノエトキシ)-1H-インドールや1-(4´-アセトアミドメチル-2´-メチルビフェニル-4-カルボニル)-2,3-ジヒドロ-6-(3-ジメチルアミノプロピル)-5-エトキシ-1H-インドールなどが記載されている。

2) 特表平9-506885 (WO95/17398) には、5-HT_{1D} アンタゴニスト活性を有する式

$$R^{1}$$
 P
 R^{2}
 R^{3}
 $CO-N$
 A
 A
 $(CR^{6}R^{6})_{m}$
 $NR^{7}R^{8}$
 $(R^{4})_{n}$

〔式中、Pは酸素、窒素または硫黄から選択される1または3個のヘテロ原子を含有する5ないし7員複素環であり;

 R^1 、 R^2 および R^3 は、独立して、水素、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-6} シクロアルキル、 C_{3-6} シクロアルケニル、 C_{1-6} アルコキシ、アシル、アリール、アシルオキシ、ヒドロキシ、ニトロ、トリフルオロメチル、シアノ、 CO_2R^9 、 $CONR^{10}R^{11}$ 、 $NR^{10}R^{11}$ (ここに、 R^9 、 R^{10} および R^{11} は、独立して、水素または C_{1-6} アルキルである)であり; R^4 は、水素、ハロゲン、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルコキシである)であり;

- 10 R^5 および R^6 は独立して、水素または C_{1-6} アルキルであり; R^7 および R^6 は独立して、水素、 C_{1-6} アルキル、アラルキル、またはそれ らが結合している窒素原子と一緒になって、酸素、窒素または硫黄から選択 される 1 または 2 個のヘテロ原子を含有する所望により置換されていてもよ い 5 ないし 7 員複素環を形成し;
- Aは酸素、 $S(O)_n$ (ここに、nは0、1または2である)であるか、または AはNR 12 (ここに、 R^{12} は水素または C_{1-6} アルキルである)であるか、 またはAはCR 5 =CR 6 またはCR 5 R 6 (ここに、 R^{5} および R^{6} は独立して 水素または C_{1-6} アルキルである)であり; mは1ないし4であり;
- nは1または2であって; Bは $-(CR^{13}R^{14})_q$ -(CZCC, qは2、3または4であり、 R^{13} および R^{14} は独立して水素または C_{1-6} アルキルである)であるか、またはBは $(CR^{13}R^{14})_r$ -D(CZCC, rは0、1または2であり、Dは酸素、硫黄また は CR^{13} = CR^{14} である)を意味する]で示される化合物またはその塩が記 載されている。

具体例としては、 $[7-(2-ジメチルアミノエトキシ)-6-メトキシー3,4-ジヒドロ-2H-キノリン-1-イル]-[2^-メチルー4^-(5-メチルー1,2,4-オキサジアゾール-3-イル) ピフェニル-4-イル]メタノンや<math>[7-(3-ジメチルアミノプロピル)-6-メトキシ-3,$

15

20

4ージヒドロー2Hーキノリンー1ーイル]ー[2´ーメチルー4´ー(5ーメチルー1, 2, 4ーオキサジアゾールー3ーイル)ビフェニルー4ーイル] メタノンなどが記載されている。

3) 特開平6-211800には、バソプレシン拮抗活性あるいはオキシ 5 トシン拮抗活性を有する式

〔式中R¹は、水素原子、ハロゲン原子、水酸基、低級アルカノイルオキシ基、 置換基として低級アルキル基及び低級アルカノイル基なる群より選ばれた基 を有することのあるアミノ低級アルコキシ基、カルボキシ置換低級アルコキ シ基、低級アルコキシカルボニル置換低級アルコキシ基又は置換基として低 級アルキル基を有することのあるアミノカルポニル低級アルコキシ基を示す。 R⁴は水素原子、基-NR6R7(R6及びR7は、同一又は異なって、水素原 子、低級アルキル基、低級アルケニル基又はフェニル環上に置換基としてハ ロゲン原子を有するペンゾイル基を示す。)、低級アルケニルオキシ基、水 酸基置換低級アルキル基、基-O-CO-ANR®R® (Aは低級アルキレン 基を示す。R®及びR®は、同一又は異なって、水素原子又は低級アルキル基 を示す。またR®及びR®はこれらが結合する窒素原子と共に窒素原子もしく は酸素原子を介し又は介することなく5~6員環の飽和又は不飽和の複素環 を形成してもよい。該複素環上には、低級アルキル基が置換していてもよい。)、 基-O-R¹⁰ (R¹⁰はアミノ酸残基を示す。)、低級アルコキシカルポニル 置換低級アルキリテン基、低級アルコキシカルボニル置換低級アルキル基、 カルボキシ置換低級アルキル基、基-ACONR¹¹R¹² (Aは前記に同じ。

R¹¹及びR¹²は、同一又は異なって、水素原子、水酸基を有することのある 低級アルキル基、ピペリジン環上にフェニル低級アルキル基を有することの あるピペリジニル基、カルバモイル置換低級アルキル基、ピリジル置換低級 アルキル基、ピリジル基、基-ANR39R40(Aは前記に同じ。R39及びR 40は、同一又は異なって、水素原子又は水酸基を有することのある低級アル 5 キル基を示す。またR39及びR40は、これらが結合する窒素原子と共に窒素 原子もしぐは酸素原子を介し又は介することなく5~6員環の飽和の複素環 を形成してもよい。該複素環上には、低級アルキル基が置換していてもよい。)、 ピラジン環上に置換基として低級アルキル基を有することのあるピラジニル 置換低級アルキル基、ピロール環上に置換基として低級アルキル基を有する 10 ことのあるピロリル置換低級アルキル基、ピロリジン環上に置換基として低 級アルキル基を有することのあるピロリジニル置換低級アルキル基、又はフ ェニル環上にハロゲン原子を有することのあるフェニル基を示す。またR11 及びR¹²は、これらが結合する窒素原子と共に窒素原子もしくは酸素原子を 介し又は介することなく5~7員環の飽和の複素環を形成してもよい。 該複 15 素環上には、低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル基、置換基として 低級アルキル基及び低級アルカノイル基なる群より選ばれた基を有すること のあるアミノ基、低級アルコキシカルボニル置換低級アルキル基、フェニル 環上にハロゲン原子を有することのあるフェニル基、シアノ置換低級アルキ ル基、低級アルケニル基、オキシラニル置換低級アルキル基、カルバモイル 20 置換低級アルキル基、置換基として水酸基及び低級アルキル基を有すること のあるアミノ基なる群より選ばれた基を1~2個有する低級アルキル基又は ピロリジニルカルボニル低級アルキル基が置換していてもよい。)、基-〇 ACONR²³R²⁴ (Aは前記に同じ。R²³及びR²⁴は、同一又は異なって、 水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル置換低級アルキル基、 25 カルボキシ置換低級アルキル基、ピペリジン環上に低級アルキル基を有する ことのあるピペリジニル基又は基-B-NR^{23A}R^{24A} (式中Bは低級アルキ レン基を示す。R^{23A}及びR^{24A}は、同一又は異なって、水素原子又は低級ア ルキル基を示す。またR^{23A}及びR^{24A}は、これらが結合する窒素原子と共に

15

20

25

窒素原子もしくは酸素原子を介し又は介することなく5~6 員環の飽和の複素環を形成してもよい。)を示す。R²³及びR²⁴は、これらが結合する窒素原子と共に窒素原子もしくは酸素原子を介し又は介することなく5~7 員環の飽和の複素環を形成してもよい。該複素環上には低級アルキル基が置換していてもよい。)、ピロリジン環上に低級アルコキシカルボニル基を有するピロリジニルカルボニル低級アルコキシ基、低級アルコキシ置換低級アルカノイルオキシ基、基-BOCOANR²⁶R²⁶(Aは前記に同じ。Bは低級アルキレン基を示す。R²⁶及びR²⁶は、同一又は異なって、水素原子又は低級アルキル基を示す。)、置換基として低級アルキル基を有することのあるアミノ置換低級アルキリデン基、基-OANR²⁷R²⁸(Aは前記に同じ。R²⁷及びR²⁸は、同一又は異なって、水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、低級アルキルスルホニル基、置換基として低級アルキル基を有することのあるアミノチオカルボニル基、置換基として低級アルキル基を有することのあるアミノチオカルボニル基、

(R⁴¹は水素原子又はシアノ基を示す。R⁴²は低級アルキル基又は置換基として低級アルキル基を有することのあるアミノ基を示す。)、カルバモイル基、低級アルコキシカルボニル基、シクロアルキル基、フェニル環上に置換基としてハロゲン原子を有することのあるフェニル低級アルキル基、シアノ置換低級アルキル基、ハロゲン原子置換低級アルキルスルホニル基又は低級アルキル基を有することのあるアミノ置換低級アルキル基を示す。R²⁷及びR²⁸は、これらが結合する窒素原子と共に窒素原子もしくは酸素原子を介し又は介することなく5~10員環の単環もしくは二項環の飽和又は不飽和の複素環を形成してもよい。該複素環上には、オキソ基、低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルカノイル基又は低級アルカノイルアミノ基が置換していてもよい。)、シアノ基、シアノ置換低級アルキル基、フ

ェニル環上に置換基として低級アルキル基を有することのあるフェニルスル ホニルオキシ基もしくは水酸基を有する低級アルコキシ基、基-ANR²⁹R³ °(Aは前記に同じ。R29は水素原子又は低級アルキル基を示す。R30は低 級アルケニル基、シクロアルキル基又は低級アルキニル基を示す。R²⁹及び R³⁰は、これらが結合する窒素原子と共に窒素原子もしくは酸素原子を介し 5 又は介することなく5~6員環の飽和の複素環を形成してもよい。該複素環 上には、低級アルキル基、低級アルカノイル基、低級アルキル基及び低級ア ルカノイル基なる群より選ばれた基を有することのあるアミノ基、低級アル キルスルホニル基、低級アルコキシカルボニル基又は置換基として低級アル キル基を有することのあるアミノカルボニル基が置換していてもよい。)、 10 フェニル環上に置換基として低級アルキル基を有することのあるフェニルス ルホニルオキシ置換低級アルキル基、フタルイミド置換低級アルキル基、シ アノ置換低級アルキリデン基、ハロゲン原子置換低級アルキル基、イミダゾ リル置換低級アルキル基、1,2,4-トリアゾリル置換低級アルコキシ基、 1, 2, 3、4-テトラゾリル置換低級アルコキシ基、1, 2, 3, 5-テ 15 トラゾリル置換低級アルコキシ基、1,2,3、4ーテトラゾリル置換低級 アルキル基、1,2,3,5-テトラソリル置換低級アルキル基、1,2, 4-トリアゾリル置換低級アルキル基、カルボキシ置換低級アルコキシ基、 低級アルコキシカルボニル置換低級アルコキシ基、ピリジルチオ置換低級ア ルコキシ基、ピリミジン環上に低級アルキル基を有することのあるピリミジ 20 ニルチオ置換低級アルコキシ基、イミダゾリルチオ置換低級アルコキシ基、 ピリジルスルフィニル置換低級アルコキシ基、ピリジルスルホニル置換低級 アルコキシ基、イミダゾリルスルフィニル置換低級アルコキシ基又はイミダ ゾリルスルホニル置換低級アルコキシ基を示す。R 5は水素原子又は水酸基を 示す。R⁴とR⁵とは、一緒になってオキソ基を形成してもよい。R²は水素原 25 子、低級アルキル基、水酸基、ハロゲン原子又は低級アルコキシ基を示す。 R³は基

10

(R¹³は、ハロゲン原子、水酸基、カルバモイル基、低級アルキル基、ピペラジン環の4位に低級アルカノイル基を有するピペラジニル低級アルコキシ基、イミダゾリル置換低級アルコキシ基、ピペリジン環上に低級アルカノイルアミノ基を有するピペリジニル低級アルコキシ基、1,2,4ートリアゾリル置換低級アルコキシ基、低級アルキル基を有することのあるウレイド置換低級アルコキシ基又は置換基として低級アルキル基を有することのあるアミノ置換低級アルコキシ基を示す。mは0又は1~3の整数を示す。フェニル環上に置換基としてハロゲン原子、低級アルコキシ基、低級アルキル基及びニトロ基からなる群より選ばれた基を1~3個有するフェニル低級アルカノイルアミノ基、基

(nは1又は2を示す)又は基

を示す。ベンゾアセピン骨格の4,5位の炭素間結合は一重結合又は二重結合を示すものとする。ただしR¹が水素原子又はハロゲン原子を示し、R⁴が水素原子、基-NR⁶R⁷(R⁶及びR⁷は、フェニル環上に置換基としてハロゲン原子を有するベンゾイル基以外の前記R⁶及びR⁷を示す。)、基-O-CO-ANR⁸R⁹(Aは前記に同じ。R⁸及びR⁹は、同一又は異なって、水素原子又は低級アルキル基を示す。)、水酸基置換低級アルキル基、カルボ

キシ置換低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル置換低級アルコキシ 基又は基 $-O-A-NR^{27}R^{28}$ (Aは前記に同じ。 R^{27} 及び R^{28} は、同一又 は異なって、水素原子又は低級アルキル基を示す。)を示し、 R^{5} が水素原子 又は水酸基を示すか又は R^{4} と R^{5} が一緒になってオキソ基を示し、更に R^{3}

5 が基

10

15

25

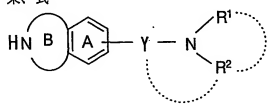
を示す場合には、R¹⁸はカルバモイル基、ピペラジン環の4位に低級アルカノイル基を有するピペラジニル低級アルコキシ基、イミダゾリル置換低級アルコキシ基、ピペリジン環上に低級アルカノイルアミノ基を有するピペリジニル低級アルコキシ基、1,2,4-トリアゾリル置換低級アルコキシ基又は低級アルキル基を有することのあるウレイド置換低級アルコキシ基でなければならない。]で表される化合物またはその塩が記載されている。

具体例としては、N-[4-[[7-[3-(ジメチルアミノ)プロポキシ]-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-1-イル]カルボニル]フェニル]-2-メチルベンズアミドなどが記載されている。

肥満症の予防・治療剤などとして有用であり、経口吸収性に優れ、かつ安全なメラニン凝集ホルモン拮抗剤の開発が切望されている。

発明の開示

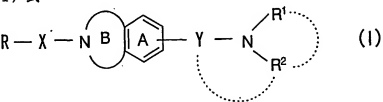
20 本発明者らは MCH 拮抗作用を有する化合物について鋭意検討を行なった結果、式



(式中の記号は前記と同意義を示す)で表される化合物に、式:R-X-(式中の記号は前記と同意義を示す)で表される基を導入した誘導体が優れた MCH 拮抗作用を有することを見いだし、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、

1) 式



[式中、R は水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状

5 基を;

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

Yは主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを;

A環はさらに置換基を有していてもよいペンゼン環を;

B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環

10 を;

15

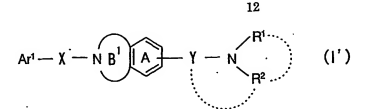
20

R¹およびR²は同一または異なって水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示すか、R¹とR²とは 隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成してもよく、R²は隣接する窒素原子およびYとともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよい]で表される化合物またはその塩を含有してなるメラニン凝集ホルモン拮抗剤;

- 2) Rが置換基を有していてもよい環状基であり、Xが主鎖の原子数 1 ないし6のスペーサーであり、 R^1 および R^2 が同一または異なって水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示すか、 R^1 と R^2 とが隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成するか、 R^2 が、
 隣接する窒素原子および Yとともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成する前記 1)記載の剤;
- 3) メラニン凝集ホルモンに起因する疾患の予防・治療剤である前記1) 記載の剤;
- 25 4) 肥満症の予防・治療剤である前記1) 記載の剤;
 - 5)式

15

20



[式中、Ar 1は置換基を有していてもよい環状基を;

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

Yは主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを;

5 A環はさらに置換基を有していてもよいベンゼン環を;

B¹環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素 環を;

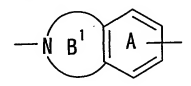
R ¹および R ²は同一または異なって水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示すか、R ¹と R ²とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成してもよく、R ²は隣接する窒素原子および Y とともに置換基を有していてもよい。ただし、XがCOであるとき、B¹環がそれぞれさらに置換基を有していてもよいアゼパンまたは 4,5 ージヒドロアゼピンでないか、または Ar ¹が置換基を有していてもよいピフェニリルでない。また、Yは一CO一(C(Ra)H)_{na}ー (Raは水素原子または置換基を有していていもよい炭化水素基を、naは1ないし10の整数を示す)でなく、アミノ基で置換された2環性含窒素複素環を有しない。]で表される化合物またはその塩;

- 6) Xが主鎖の原子数1ないし10のスペーサーであり、R¹およびR²が同一または異なって水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示すか、R¹とR²とが隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成するか、R²が隣接する窒素原子およびYとともに置換基を有していてもよい含窒素複素環(ピペリジンを除く)を形成する前記5)記載の化合物;
- 25 7) Ar ¹で示される環状基が芳香族基である前記 5) 記載の化合物;
 - 8) 芳香族基が、炭素数6ないし14の単環式または縮合多環式芳香族炭化水素および5ないし10員芳香族複素環から選ばれる2または3個で形成され

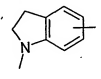
る芳香環集合体から任意の水素原子1個を除いた基である前記7) 記載の化 合物;

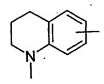
- 9) XおよびYで示されるスペーサーが、-0-; -S-; -C0-; -S0-; $-S0_2-$; $-NR^8-$ (R^8 は水素原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルを示す); および置換基を有していてもよい 2 価の C_{1-6} 非環式炭化水素基から選ばれる 1 ないし 3 個からなる 2 価基である前記 5)記載の化合物;
 - 10) XがCOである前記5) 記載の化合物;
- 10 11) Yが置換基を有していてもよい C₂₋₆アルケニレンである前記 5) 記載 の化合物;

12)式

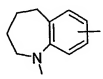


で表される基が、





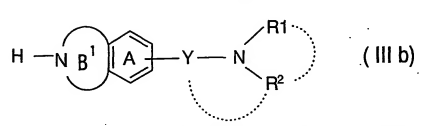
または



15 である前記5)記載の化合物;

- 13) R¹と R²とが隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成する前記 5) 記載の化合物;
- 14) R ¹および R ²が C₁₋₆ アルキルである前記 5) 記載の化合物;
- 20 15)前記5)記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬組成物;
 - 16) 前記5) 記載の化合物のプロドラッグ;
 - 17) 式: Ar'-X-L (IIb)

[式中、Lは脱離基を、その他の記号は前記5) 記載と同意義を示す]で表される化合物またはその塩と、式



[式中の記号は前記5) 記載と同意義を示す]で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする、式

$$Ar^{1}-\chi-NB^{1}A Y-NR^{2} \qquad (1')$$

5 [式中の記号は前記と同意義を示す]で表される化合物またはその塩の製造方法;

18)式

$$R - X - NBA - Ya-C-NZ-Rb \qquad (1'')$$

[式中、Rは水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状

10 基を;

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

Yaは主鎖の原子数1ないし5のスペーサーを;

A環はさらに置換基を有していてもよいベンゼン環を;

B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環

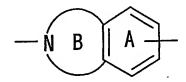
15 を;

Z は CHまたはNを;

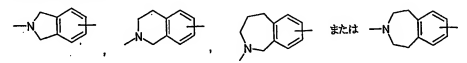
R b は水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示す。ただし、 Y a はアミノ基で置換された2環性含窒素複素環を有しない。] で表される 化合物またはその塩。

- 20 19) Rが水素原子である前記18) 記載の化合物;
 - 20) $Y a m (CH_2)_{w_1} CO(CH_2)_{w_2} (w1 および w2 は 0 ないし 5 の整数 を、かつ w1 + w2 が 0 ないし 5 を示す) である前記 1 8) 記載の化合物;$

- 21) ZがCHである前記18) 記載の化合物;
- 2 2) R bが置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールである前記 1 8) 記載の化合物;
- 23)式



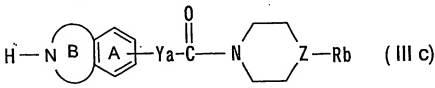
で表される基が、



である前記18)記載の化合物;

- 24) 前記18) 記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬組成物;
- 10 25) 前記18) 記載の化合物のプロドラッグ;
 - 26) 式: R-X-L (IIa)

[式中、Lは脱離基を、その他の記号は前記18) 記載と同意義を示す]で表される化合物またはその塩と、式



15 [式中の記号は前記18] 記載と同意義を示す]で表される化合物またはその 塩とを反応させることを特徴とする、式

$$R = X - NBA - Ya-C - NZ-Rb \qquad (1'')$$

[式中の記号は前記と同意義を示す]で表される化合物またはその塩の製造方法;

20 27)式

$$R - X - NBA - C - (CH_2)_{w7} - C - NB^2$$
 (1'''')

[式中、Rは水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状基を;

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

5 A環はさらに置換基を有していてもよいペンゼン環を; B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環を;

w7は0ないし4の整数を;

R¹およびR²は同一または異なって水素原子、置換基を有していてもよい炭 10 化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示すか、R¹とR²とは 隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し てもよい。〕で表される化合物またはその塩;

- 28) 前記27) 記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬組成物;
- 29) 前記27) 記載の化合物のプロドラッグ;
- 15 30)式

$$R - X - NBA - 0 - (CH2)w2 - NZ - Rc$$
 (1'''')

[式中、Rは水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状基を;

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

20 A環はさらに置換基を有していてもよいベンゼン環を; B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環を:

w2は0ないし5の整数を;

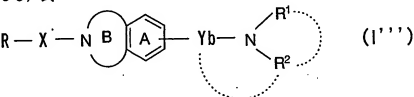
ZはCHまたはNを;

25 R c は置換基を有していてもよい炭化水素基を示す。] で表される化合物また はその塩:

- 31) ZがCHである前記30) 記載の化合物;
- 32) R c が置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールである前記30) 記載の化合物;
- 33) 前記30) 記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬組成物;
- 5 34) 前記30) 記載の化合物のプロドラッグ;
 - 35) 摂食抑制剤である前記1) 記載の剤;
 - 36)前記1)記載のメラニン凝集ホルモン拮抗剤と、糖尿病治療薬、高血 圧治療薬および動脈硬化症治療薬から選ばれる少なくとも1種以上とを組み 合わせてなる医薬;
- 10 3·7)式(I)で表される化合物またはその塩の有効量を哺乳動物に投与する ことを特徴とする、該哺乳動物におけるメラニン凝集ホルモンに起因する疾 患の予防または治療方法;

38)式

25



15 【式中、Rは水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状 基を;

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

Y b は主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを;

A環はさらに置換基を有していてもよいペンゼン環を;

20 B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環を;

 R^1 および R^2 は同一または異なって水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示すか、 R^1 と R^2 とは 隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環(ピペリジンを除く)を形成してもよく、 R^2 は隣接する窒素原子および Yとともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよい。ただし、Y b は $-CO-(C(Ra)H)_{RA}$ (Ra は水素原子または置換基を有していていも

20

25

よい炭化水素基を、naは1ないし10の整数を示す)でない。] で表される 化合物またはその塩の有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする、該哺 乳動物における肥満症の予防または治療方法;

39) メラニン凝集ホルモンに起因する疾患の予防・治療剤を製造するための、式(I)で表される化合物またはその塩の使用;

40) 肥満症の予防・治療剤を製造するための、式(I")で表される化合物またはその塩の使用:などに関する。

R および Ar¹で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「環 10 状基」としては、芳香族基、非芳香族環状炭化水素基、非芳香族複素環基な どが挙げられる。

ここで、「芳香族基」としては、例えば、単環式芳香族基、縮合芳香族基、 環集合芳香族基などが挙げられる。

該単環式芳香族基としては、単環式芳香環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価基が挙げられる。該「単環式芳香環」としては、例えばベンゼン環、5または6員芳香族複素環が挙げられる。

「5 または 6 員芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子 1 個以上(例えば、1~3 個)を含む 5 または 6 員芳香族複素環などが挙げられる。具体的には、チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、イソオキサゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、1,2,4ーオキサジアゾール、1,3,4ーオキサジアゾール、1,2,4ーチアジアゾール、1,3,4ーチアジアゾール、フラザンなどが挙げられる。

「単環式芳香族基」の具体例としては、フェニル、2-または3-チエニル、2-,3-または4-ピリジル、2-または3-フリル、2-,4-または5-チアゾリル、2-,4-または5-オキサゾリル、1-3-または4-ピラゾリル、2-ピラジニル、2-、4-または5-ピリミジニル、1-,2-または3-ピロリル、1-,2-または4-イミダゾリル、3-または4-ピリダジニル、3-イソチアゾリル、3-イソオキサゾリル、1,2,4-オキサジアゾール-5-イル、1,2,4-

オキサジアゾールー3ーイルなどが挙げられる。

「縮合芳香族基」としては、縮合多環式(好ましくは2ないし4環式、さらに好ましくは2または3環式)芳香環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価基を示す。該「縮合多環式芳香環」としては、縮合多環式芳香族炭化水素、縮合多環式芳香族複素環などが挙げられる。

該「縮合多環式芳香族炭化水素」としては、例えば、炭素数 9 ないし 14 の縮合多環式(2 または 3 環式)芳香族炭化水素(例、ナフタレン、インデン、フルオレン、アントラセンなど)などが挙げられる。

該「縮合多環式芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原 3 子、硫黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子を1個以上(例えば、1 ~4個)を含む9ないし14員、好ましくは9または10員の縮合多環式芳香族 複素環などが挙げられる。「縮合多環式芳香族複素環」は、さらに好ましく は10員縮合多環式芳香族複素環である。

「縮合多環式芳香族複素環」の具体例としては、ベンゾフラン、ベンズイ ミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト[2,3-b]チオフェン、イソキノリン、キノリン、インドール、キ ノキサリン、フェナントリジン、フェノチアジン、フェノキサジン、フタラジン、ナフチリジン、キナゾリン、シンノリン、カルバゾール、β-カルボリン、アクリジン、フェナジン、フタルイミド、チオキサンテンなどが挙げ 5れる。

「縮合芳香族基」の具体例としては、1-ナフチル; 2-ナフチル; 2-,3-,4 -,5-または 8-キノリル; 1-,3-,4-,5-,6-, 7-または 8-イソキノリル; 1-,2-,3-,4-,5-,6-または 7-インドリル; 1-,2-,4-または 5-イソインドリル; 1-,5-または 6-フタラジニル; 2-,3-または 5-キノキサリニル; 2-,3-,4-,5-または 6-ベンゾフラニル; 2-,4-,5-または 6-ベンゾチアゾリル; 1-,2-,4-,5-または 6-ベンズイミダゾリルなどが挙げられる。

「環集合芳香族基」は、2個以上(好ましくは2または3個)の芳香環が単結合で直結していて、環を直結している結合の数が環系の数より1個少ない芳

香環集合体から任意の水素原子1個を除いた基を意味する。

該芳香環集合体としては、例えば、炭素数6ないし14の単環式または縮合多環式芳香族炭化水素(例、ベンゼン、ナフタレンなど)および5ないし10員(好ましくは5または6員)芳香族複素環から選ばれる2または3個(好ましくは2個)で形成される芳香環集合体などが挙げられる。

芳香環集合体の好ましい例としては、例えばベンゼン、ナフタレン、ピリジン、ピリミジン、チオフェン、フラン、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、イソオキサゾール、1,2,4ーオキサジアゾール、1,3,4ーオキサジアゾール、1,2,4ーチアジアゾール、キノリン、イソキノリン、インドール、ベンゾチオフェン、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾールおよびベンゾフランから選ばれる2または3個の芳香環からなる芳香環集合体が挙げられる。

「環集合芳香族基」の具体例としては、2-,3-または4-ビフェニリル;3 - (1-ナフチル)-1, 2, 4-オキサジアゾール-5-イル; 3-(2-ナフチル)-1, 2, 4ーオキサジアゾールー5ーイル; 3ー(2ーベンゾフラニル) -1, 2, 4ーオキ 15 サジアゾールー5ーイル;3ーフェニルー1,2,4ーオキサジアゾールー5ーイ ル;3-(2-ベンズオキサゾリル)-1,2,4-オキサジアゾール-5-イル;3-(3ーインドリル) -1, 2, 4ーオキサジアゾールー5ーイル; 3ー(2ーインドリル) -1, 2, 4-オキサジアゾール-5-イル; 4-フェニルチアゾール-2-イル; 4 -(2-ベンゾフラニル)チアゾール-2-イル;4-フェニル-1,3-オキサゾ 20 ールー5ーイル;5ーフェニルーイソチアゾールー4ーイル;5ーフェニルオキ サゾールー2ーイル;4ー(2-チエニル)フェニル;4-(3-チエニル)フェニ ル;3-(3-ピリジル)フェニル;4-(3-ピリジル)フェニル;6-フェニル-3ーピリジル;5ーフェニルー1,3,4ーオキサジアゾールー2ーイル;4ー(2ーナ フチル)フェニル;4-(2-ベンゾフラニル)フェニル;4,4'-テルフェニル; 25 5-フェニルー2ーピリジル;2-フェニルー5ーピリミジニル;4-(4-ピリジル)フェニル; 2-フェニル-1,3-オキサゾール-5-イル; 2,4-ジ フェニルー1,3-オキサゾールー5-イル;3-フェニルーイソオキサゾール -5-イル;5-フェニル-2-フリル;4-(2-フリル)フェニルなどが挙げ

15

20

25

られる。

前記した「芳香族基」のなかでも、「炭素数 6 ないし 1 4 の単環式または縮合多環式芳香族炭化水素および 5 ないし 10 員芳香族複素環から選ばれる 2 または 3 個で形成される芳香環集合体から任意の水素原子 1 個を除いた基(好ましくは 2-,3-または 4-ビフェニリル;6-フェニル-3-ピリジル、5-フェニル-2-ピリジルなど)」が好ましい。

「非芳香族環状炭化水素基」としては、例えば C 3-8シクロアルキル、C 3-8シクロアルケニルなどが挙げられる。

10 ここで、 C_{3-8} シクロアルキルの具体例としては、シクロプロピル、シクロプテル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチルなどが挙げられる。

 C_{3-8} シクロアルケニルの具体例としては、シクロプロペニル、シクロプテニル、シクロペンテニル、シクロヘキセニル、シクロヘプテニル、シクロオクテニルなどが挙げられる。

前記した「非芳香族環状炭化水素基」のなかでも、 C_{3-8} シクロアルキルが好ましく、とりわけシクロヘキシルが好ましい。

「非芳香族複素環基」としては、例えば、単環式非芳香族複素環基、縮合 多環式非芳香族複素環基などが挙げられる。

該「単環式非芳香族複素環基」としては、単環式非芳香族複素環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価基が挙げられる。該「単環式非芳香族複素環」としては、例えば炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子1個以上(例えば、1~3個)を含む5ないし8員の単環式非芳香族複素環などが挙げられる。具体的には、テトラヒドロチオフェン、テトラヒドロフラン、ピロリジン、イミダゾリン、イミダゾリジン、ピラゾリン、ピラゾリジン、テトラヒドロチアゾール、テトラヒドロイソチアゾール、テトラヒドロオキサゾール、テトラヒドロイソオキサゾール、ピペリジン、テトラヒドロピリジン、ピペラジン、モルホ

15

リン、チオモルホリン、テトラヒドロピリミジン、テトラヒドロピリダジン、 ヘキサメチレンイミンなどが挙げられる。

「縮合多環式非芳香族複素環基」としては、縮合多環式(好ましくは 2 ないし 4 環式、さらに好ましくは 2 または 3 環式)非芳香族複素環から任意の 1 個の水素原子を除いてできる 1 価基を示す。該「縮合多環式非芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子を 1 個以上(例えば、1~4 個)を含む 9 ないし 14 員、好ましくは 9 または 10 員の縮合多環式非芳香族複素環などが挙げられる。具体的には、ジヒドロベンゾフラン、ジヒドロベンズイミダゾール、ジヒドロベンズオキサゾール、ジヒドロベンゾチアゾール、ジヒドロベンブフラン、デトラヒドロインキノリン、テトラヒドロナフト [2,3-b] チオフェン、テトラヒドロイソキノリン、テトラヒドロフェノキサリン、インドリン、イソインドリン、テトラヒドロナフナリリン、ヘキサヒドロフェノキサジン、トラヒドロファノチアジン、ヘキサヒドロフェノキサジン、テトラヒドロカラジン、テトラヒドロナフチリジン、テトラヒドロキナゾリン、テトラヒドロシンノリン、テトラヒドロカルバゾール、テトラヒドローβーカルボリン、テトラヒドロアクリジン、テトラヒドロフェナジン、テトラヒドロテオキサンテンなどが挙げられる。

前記した「非芳香族複素環基」のなかでも、「5 ないし8 員の単環式非芳香 族複素環基(好ましくはピペリジノ; ピペラジニル; ピロリジニルなど)」 が好ましい。

RおよびAr'で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「環 状基」は、好ましくは芳香族基、さらに好ましくは単環式芳香族基(好まし くはフェニル、ピロリルなど)または環集合芳香族基(好ましくビフェニリ ルなど)である。

25

20

R および Ar' で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」としては、例えばオキソ、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、

ヒドロキシー C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリールオキシー C_{1-6} アルキル(例、フ ェノキシメチルなど)、 C_{1-6} アルキルー C_{6-14} アリールー C_{2-6} アルケニル(例、 メチルフェニルエテニルなど)、ハロゲン化されていてもよい C 3-6シクロア ルキル、ハロゲン化されていてもよい C 1-6 アルコキシ、ハロゲン化されてい てもよい C 1-8 アルキルチオ、置換基を有していてもよい C 7-19 アラルキル、 ヒドロキシ、置換基を有していてもよい C 6-14 アリールオキシ、置換基を有 していてもよい C 7-18 アラルキルオキシ、置換基を有していてもよい C 6-1 ₄アリールーカルバモイル、アミノ、アミノーC₁₋₆アルキル(例、アミノメチ ル、アミノエチル、アミノプロピル、アミノブチルなど)、モノー C_{1-6} アル キルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピ 10 ルアミノ、プチルアミノなど)、ジーC₁₋₆アルキルアミノ(例、ジメチルアミ ノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジプチルアミノ、エチルメチルア ミノなど)、モノーC ₁₋₆アルキルアミノーC ₁₋₆アルキル(例、メチルアミノ メチル、エチルアミノメチル、プロピルアミノメチル、イソプロピルアミノ エチル、プチルアミノエチルなど)、ジーC 1-6アルキルアミノーC 1-6アルキ ル(例、ジメチルアミノメチル、ジエチルアミノメチル、ジプロピルアミノメ チル、ジイソプロピルアミノエチル、ジプチルアミノエチルなど)、置換基を 有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ、置換基を有していてもよい5 ないし7員非芳香族複素環基、アシル、アシルアミノ、アシルオキシなどが 挙げられる。 20

R および Ar'で示される「環状基」は、上記置換基を、環状基の置換可能な位置に 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個有していてもよい。また、置換基数が 2 個以上である場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

25

また、 R および Ar' で示される「環状基」が非芳香族環状炭化水素基あるいは非芳香族複素環基である場合、該「環状基」は、置換基を有していてもよい C 6-14 アリール、置換基を有していてもよい 5 ないし 10 員芳香族複素環基などを置換基として有していてもよい。

15

20

25

ここで、「置換基を有していてもよい C 6-14 アリール」および「置換基を有していてもよい 5 ないし 10 員芳香族複素環基」としては、後述の「置換基を有していてもよい 5 ないし 7 員飽和環状アミノ」における「置換基」として例示するものが挙げられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 3 個である。

また、置換基数が 2 個以上である場合、各置換基は同一であっても異なって いてもよい。

前記「ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキル」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C₁₋₆アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、secーブチル、tertープチル、ペンチル、ヘキシルなど)が挙げられる。具体例としては、メチル、クロロメチル、シフルオロメチル、トリクロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2ーブロモエチル、2,2,2ートリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、プロピル、3,3,3ートリフルオロプロピル、イソプロピル、ブチル、4,4,4ートリフルオロプチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、5,5,5ートリフルオロペンチル、ヘキシル、6,6,6

前記「ヒドロキシー C_{1-6} アルキル」において、 C_{1-6} アルキルとしては、前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」における C_{1-6} アルキルが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{3-6} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシルなど)などが挙げられる。具体例としては、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシル、4, 4-ジクロロシクロヘキシル、2, 2, 3, 3-テトラフルオロシクロペンチル、4-クロロシクロヘキシルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」としては、例えば、1ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、

25

臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C₁₋₆アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ペンチルオキシなど) などが挙げられる。具体例としては、例えば、メトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、エトキシ、2,2,2-トリフルオロエトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、4,4,4-トリフルオロプトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルチオ」としては、例えば、 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、 臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C₁₋₆アルキルチオ(例、メチルチオ、 10 エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、secーブチルチ オ、tertープチルチオなど)などが挙げられる。具体例としては、例えばメチ ルチオ、ジフルオロメチルチオ、トリフルオロメチルチオ、エチルチオ、プ ロピルチオ、イソプロピルチオ、プチルチオ、4,4,4ートリフルオロプチルチ オ、ペンチルチオ、ヘキシルチオなどが挙げられる。

15 前記「置換基を有していてもよい C₇₋₁₉アラルキル」における「C₇₋₁₉アラルキル」としては、例えば、ペンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、トリフェニルメチル、1ーナフチルメチル、2ーナフチルメチル、2,2ージフェニルエチル、3ーフェニルプロピル、4ーフェニルプチル、5ーフェニルペンチルなどが挙げられる。なかでもペンジルなどが好ましい。

前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」としては、例えば、ハロゲン原子 (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ (例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシ、アミノ、モノー C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノなど)、ジー C_{1-6} アルキルアミノ、ジブチルアミノなど)、アミノー C_{1-6} アルキル (例、アミノメチル、

アミノエチル、アミノプロピル、アミノブチルなど)、モノーC ₁₋₆アルキル アミノーC₁₋₆アルキル(例、メチルアミノメチル、エチルアミノメチル、プ ロピルアミノメチル、イソプロピルアミノエチル、ブチルアミノエチルなど)、 ジーC₁₋₆アルキルアミノーC₁₋₆アルキル(例、ジメチルアミノメチル、ジエ チルアミノメチル、ジプロピルアミノメチル、ジイソプロピルアミノエチル、 ジブチルアミノエチルなど)、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカ ルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1} _6アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、 プロポキシカルボニル、tertープトキシカルボニルなど)、モノーC₁₋₆アル キルーカルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイルなど)、 10 ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカ ルバモイル、エチルメチルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C1-6アルキルーカルボキサミド、C₁₋₆アルコキシーカルボキサミド(例、メト キシカルボキサミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカルボキサミド、 15 プトキシカルボキサミドなど)、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(例、メチル スルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノなど)、C 1-6アルキルーカルボ ニルオキシ(例、アセトキシ、プロパノイルオキシなど)、C₁₋₆アルコキシー カルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキ シ、プロポキシカルボニルオキシ、プトキシカルボニルオキシなど)、モノー 20 C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチ ルカルバモイルオキシなど)、ジーC₁₋₆アルキルーカルパモイルオキシ(例、 ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシなど)、ヒドロキ シーC₁₋₆アルキル (例、ヒドロキシエチルなど) などが挙げられる。置換基 の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2 25 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」とし

ては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」 として例示したものが用いられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルーカルボニル」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C₁₋₆アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロパノイル、ブタノイル、ペンタノイル、ヘキサノイルなど)などが挙げられる。具体例としては、例えば、アセチル、モノクロロアセチル、トリフルオロアセチル、トリクロロアセチル、プロパノイル、ブタノイル、ペンタノイル、ヘキサノイルなどが挙げられる。

10 前記「ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルスルホニル」としては、 例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、 塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C₁₋₆アルキルスルホニル(例、 メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソプロピル スルホニル、ブチルスルホニル、secーブチルスルホニル、tertープチルスル ホニルなど)などが挙げられる。具体例としては、例えばメチルスルホニル、 ジフルオロメチルスルホニル、トリフルオロメチルスルホニル、エチルスル ホニル、プロピルスルホニル、イソプロピルスルホニル、ブチルスルホニル、 4,4,4ートリフルオロブチルスルホニル、ペンチルスルホニル、ヘキシルスル ホニルなどが挙げられる。

20 前記「ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルーカルボキサミド」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C₁₋₆アルキルーカルボキサミド(例、アセトアミド、プロパンアミド、ブタンアミドなど)などが挙げられる。具体例としては、例えばアセトアミド、トリフルオロアセトアミド、プロパンアミド、ブタンアミドなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシ」における「 C_{6-14} アリールオキシ」としては、例えば、フェニルオキシ、1 ーナフチルオキシ、2 ーナフチルオキシなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい C 7-19 アラルキルオキシ」における「C

15

20

25

7-19アラルキルオキシ」としては、例えば、ベンジルオキシ、フェネチルオキシ、ジフェニルメチルオキシ、トリフェニルメチルオキシ、1ーナフチルメチルオキシ、2-ナフチルメチルオキシ、3-フェニルプロピルオキシ、4ーフェニルプチルオキシ、5ーフェニルペンチルオキシなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイル」における「 C_{6-14} アリールーカルバモイル」としては、例えば、フェニルカルバモイル、1ーナフチルカルバモイル、2ーナフチルカルバモイルなどが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい C 6-14 アリールオキシ」、「置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルバモイル」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C 7-19 アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。また、置換基数が 2 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

前記「置換基を有していてもよい 5 ないし 7 員飽和環状アミノ」における「5 ないし 7 員飽和環状アミノ」としては、例えば、モルホリノ、チオモルホリノ、ピペラジン-1-イル、ピペリジノ、ピロリジン-1-イルなどが挙げられる。該「5 ないし 7 員飽和環状アミノ」は、ベンゼン環と縮合していてもよい。

15

20

25.

ヒドロキシーC 1-6アルキル、C 1-6アルコキシーカルボニルーC 1-6アルキル (例、エトキシカルボニルメチルなど)、C₈₋₁₉アリールアルケニル(例、 スチリル、3-フェニル-2-プロプ-2-エニルなど)、C₁₋₆アルキル-カルボキサミド(例、メチルカルボキサミドなど)、(N-C₁₋₆アルキル) -C₁₋₆アルキルーカルボキサミド(例、(N-エチル)メチルカルボキサミ ドなど)、アミノ、モノー C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチル アミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、プチルアミノなど)、ジーC 1-6アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミ ノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノなど)、5 ないし8 員の単環式非芳 香族複素環基-C1-6アルキル(例、ピロリジニルメチルなど)、1ないし3 個の C_{1-6} アルキルで置換されていてもよい C_{6-14} アリールーアミノー C_{1-6} 6アルキル (例、2,6-ジメチルフェニルアミノメチルなど) などが挙げられる。 置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。また、 置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。 ここで、「ハロゲン化されていてもよい C 1-6アルキル」、「置換基を有し ていてもよい C7-19アラルキル」としては、それぞれ前記「置換基を有して いてもよい環状基」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール」における $\lceil C_{6-14}$ アリール」としては、例えば、フェニル、1- ナフチル、2- ナフチル、2- インデニル、2- アンスリルなどが挙げられる。なかでも、フェニルなどが好ましい。

該「置換基を有していてもよい C 6-14 アリール」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C 7-19 アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。置換基数が 2 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

15

20

25

「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル」における「 C_{6-14} アリールーカルボニル」としては、例えば、ベンゾイル、1 ーナフトイル、2 ーナフトイルなどが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルボニル」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C 7-19 アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。置換基数が 2 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

「置換基を有していてもよい 5 ないし 10 員芳香族複素環基」における「5 ないし10員芳香族複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、 硫黄原子および酸素原子から選ばれる1または2種、好ましくは、1ないし4 個のヘテロ原子を含む5ないし10員の(単環式または2環式)芳香族複素環基 が挙げられる。具体的には、例えば、2-または3-チエニル;2-,3-または 4-ピリジル; 2-または3-フリル; 2-,4-または5-チアゾリル; 2-,4-または5-オキサゾリル;1-,3-または4-ピラゾリル;2-ピラジニル;2 ー,4-または5-ピリミジニル;1-,2-または3-ピロリル;1-,2-または 4ーイミダゾリル;3ーまたは4ーピリダジニル;3ーイソチアゾリル;3ーイソ オキサゾリル;1,2,4-オキサジアゾール-5-イル;1,2,4-オキサジアゾー ルー3ーイル;2-,3-,4-,5-または8-キノリル;1-,3-,4-,5-,6-,7 ーまたは8-イソキノリル;1-,2-,3-,4-,5-,6-または7-インドリ ル;1-,2-,4-または5-イソインドリル;1-,5-まは6-フタラジニル; 2-,3-または5-キノキサリニル;2-,3-,4-,5-または6-ペンゾフラニ ル;2-,4-,5-または6-ベンゾチアゾリル;1-,2-,4-,5-または6-ベ ンズイミダゾリルなどが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい 5 ないし 10 員芳香族複素環基」における「置換基」としては、例えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリールオキシー C_{1-6} アルキル(例、フェノキシメチルなど)、 C_{1-6} アルキ

25

ルーC $_{6-14}$ アリールーC $_{2-6}$ アルケニル(例、メチルフェニルエテニルなど)、 ハロゲン化されていてもよい C 3-6シクロアルキル、ハロゲン化されていても よい С 1-6 アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい С 1-6 アルキルチオ、置 換基を有していてもよい C 7-19 アラルキル、ヒドロキシ、置換基を有してい てもよい C 6-14 アリールオキシ、 置換基を有していてもよい C 7-19 アラルキ ルオキシ、アミノ、アミノーC₁₋₆アルキル(例、アミノメチル、アミノエチ ル、アミノプロピル、アミノブチルなど)、モノーC₁₋₆アルキルアミノ(例、 メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、プチ ルアミノなど)、ジーC₁₋₆アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルア ミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノなど)、モノ 10 $-C_{1-6}$ アルキルアミノー C_{1-6} アルキル(例、メチルアミノメチル、エチルア ミノメチル、プロピルアミノメチル、イソプロピルアミノエチル、プチルア ミノエチルなど)、ジーC₁₋₆アルキルアミノーC₁₋₆アルキル(例、ジメチル アミノメチル、ジエチルアミノメチル、ジプロピルアミノメチル、ジイソプ ロピルアミノエチル、ジプチルアミノエチルなど)、5 ないし7 員飽和環状ア 15 ミノ、アシル、アシルアミノ、アシルオキシなどが挙げられる。置換基の数 は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個 以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシ」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルオキシ」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「5 ないし7 員飽和環状アミノ」としては、前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」である「置換基を有していてもよい 5 ないし7 員飽和環状アミノ」に関し、「5 ないし7 員飽和環状アミノ」として例示したものが用いられる。

- 10 R 3または R 3 a で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」としては、例えば、鎖状または環状炭化水素基(例、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、アリール、アラルキル、アリールアルケニル、ジヒドロインデンなど)などが挙げられる。このうち、以下のような炭素数 1 ないし 19 個の鎖状または環状炭化水素基などが好ましい。
- 15 a) C_{1-6} アルキル (例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシルなど); b) C_{2-6} アルケニル (例えば、ビニル、アリル、イソプロペニル、2ーブテニルなど);
 - c) C_{2-6} アルキニル(例えば、エチニル、プロパルギル、2ープチニルなど); 0 d) C_{3-6} シクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンゼン 次と縮合していてもよい;
 - e) C_{6-14} アリール (例えば、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-インデニ
- 25 ル、2-アンスリルなど)、好ましくはフェニル;
 f)C₇₋₁₉アラルキル(例えば、ベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、トリフェニルメチル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル、2,2-ジフェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニルペンチルなど)、好ましくはベンジル、フェネチル、3-フェニルプロピル;

g) C_{8-19} アリールアルケニル(例えば、スチリル、3-7 エニルー2- プロプー2- エニルなど);

h) ジヒドロインデン。

「炭化水素基」は、好ましくは C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{7-19} アラルキルなどである。

「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」としては、 例えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など); C₁₋₃アルキ レンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど);ニトロ;シ アノ;ハロゲン化されていてもよい C 1-6アルコキシ;ハロゲン化されていて もよい C_{1-6} アルキルチオ;ヒドロキシ;アミノ;モノー C_{1-6} アルキルアミ 10 ノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、 ブチルアミノなど);ジー (ヒドロキシで置換されていてもよい C 1-6アルキ ル) アミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジイ ソプロピルアミノ、ジプチルアミノ、エチルメチルアミノ、ジ(ヒドロキシ エチル)アミノなど);1ないし3個の C_{1-6} アルキルで置換されていてもよ 15 い C ₆₋₁₄アリールーアミノ(例、フェニルアミノ、2,6-ジメチルフェニルア ミノなど); $N-C_{1-6}$ アルキル $-N-(C_{1-6}$ アルキルで置換されていても よい C₆₋₁₄アリール) アミノ(例、N-メチル-N-フェニルアミノ、N-エチルーN- (メチルフェニル) アミノなど);ニトロで置換されていてもよ い5または6員の単環式芳香族複素環アミノ(例、ニトロピリジルアミノな 20 ど); オキソまたは C_{1-6} アルキルで置換されていてもよい 5 ないし 8 員の単 環式非芳香族複素環基(例、テトラヒドロフリル、ピロリジニル、オキソピ ロリシニル、ピペリシニル、メチルピペリシニル、モルホリニル、メチルピ ペラジニルなど);ホルミル;カルボキシ;カルバモイル;チオカルパモイ ル;ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル; C_{1-6} アルコ 25 キシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキ シカルボニル、tertープトキシカルボニルなど); 置換基を有していてもよい 5 ないし 10 員芳香族複素環基;置換基を有していてもよい C 6-14 アリールー カルボニル;置換基を有していてもよい C 6-14アリールオキシーカルボニ

15

20

25

ル;置換基を有していてもよい C 7-19 アラルキルオキシーカルポニル;置換 基を有していてもよい 5 ないし 6 員複素環カルポニル;モノーC 1-6アルキル ーカルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイルなど); ジーC 1-6アルキルーカルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモ イル、エチルメチルカルバモイルなど);置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルバモイル;置換基を有していてもよい5ないし6員複素環カ ルバモイル;ハロゲン化されていてもよい C,-6アルキルスルホニル;置換基 を有していてもよい C 6-14 アリールスルホニル;ホルミルアミノ;ハロゲン 化されていてもよい C₁₋₆アルキルーカルボキサミド; C₁₋₆アルコキシーカ ルボキサミド(例、メトキシカルボキサミド、エトキシカルボキサミド、プロ ポキシカルボキサミド、ブトキシカルボキサミドなど); C₁₋₆アルキルスル ホニルアミノ(例、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノなど); C₁₋₆アルキルーカルボニルオキシ(例、アセトキシ、プロパノイルオキシな ど); 置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルボニルオキシ; C 1-6 アルコキシーカルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカ ルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、プトキシカルボニルオキシ など);モノーC1-6アルキルーカルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイル オキシ、エチルカルバモイルオキシなど);ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイ ルオキシ(例、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシな ど);置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルバモイルオキシ;ニ コチノイルオキシなどが挙げられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、 好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同 一であっても異なっていてもよい。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化 されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」、「置換基を有していてもよい C_{6-1} $_4$ アリールーカルバモイル」としては、それぞれ前記「置換基を有していても よい環状基」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」、「ハロゲン化されていても

15

20

よい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

前記「置換基を有していてもよい5ないし10員芳香族複素環基」、「置換基を有していてもよいC₆₋₁₄アリールーカルボニル」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシーカルボニル」における「 C_{6-14} アリールオキシーカルボニル」としては、例えばフェニルオキシカルボニル、1ーナフチルオキシカルボニル、2ーナフチルオキシカルボニルなどが挙げられる。

「置換基を有していてもよい C ₇₋₁₉ アラルキルオキシーカルボニル」における「C ₇₋₁₉ アラルキルオキシーカルボニル」としては、例えば、ベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル、ジフェニルメチルオキシカルボニル、トリフェニルメチルオキシカルボニル、1ーナフチルメチルオキシカルボニル、2,2ージフェニルエチシカルボニル、3ーフェニルプロピルオキシカルボニル、4ーフェニルプチルオキシカルボニル、5ーフェニルペンチルオキシカルボニルなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい 5 ないし 6 員複素環カルボニル」における「5 ないし 6 員複素環カルボニル」としては、例えば、ニコチノイル、イソニコチノイル、2ーテノイル、3ーテノイル、2ーフロイル、3ーフロイル、モルホリノカルボニル、ピペリジノカルボニル、ピロリジンー1ーイルカルボニルなどが挙げられる。

25 前記「置換基を有していてもよい 5 ないし 6 員複素環カルバモイル」における「5 ないし 6 員複素環カルバモイル」としては、例えば、モルホリノカルバモニル、ピペリジノカルバモイル、2ーピリジルカルバモイル、3ーピリジルカルバモイル、4ーピリジルカルバモイル、2ーチエニルカルバモイル、3ーチエニルカルバモイルなどが挙げられる。

15

20

25

前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル」における「 C_{6-14} アリールスルホニル」としては、例えば、フェニルスルホニル、1- フチルスルホニル、2- ナフチルスルホニルなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ」における「 C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ」としては、例えば、ベンゾイルオキシ、1 ーナフトイルオキシ、2 ーナフトイルオキシなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ」 における「 C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ」としては、例えば、フェニルカルバモイルオキシ、ナフチルカルバモイルオキシなどが挙げられる。

R³またはR³aで示される「置換基を有していてもよい複素環基」における「複素環基」としては、例えば炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1または2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14員(単環、2環または3環式)複素環、好ましくは(i) 芳香族複素環、(ii)5ないし10員非芳香族複素環または(iii)7ないし10員複素架橋環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価基などが挙げられる。

ここで、「芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、 硫黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子1個以上(例えば、1ないし 4個)を含む5ないし14員、好ましくは5ないし10員の芳香族複素環などが

· 15

20

25

挙げられる。具体的には、チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、イソオキサゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、1,2,4-オキサジアゾール、1,3,4-チアジアゾール、1,3,4-チアジアゾール、1,3,4-チアジアゾール、フラザン、ベンゾチオフェン、ベンゾフラン、ベンズイミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト[2,3-b]チオフェン、フェノキサチイン、インドール、イソインドール、IHーインダゾール、プリン、4Hーキノリジン、イソキノリン、キノリン、フタラジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、カルバゾール、βーカルボリン、フェナントリジン、アクリジン、フェナジンフェノチアジン、フェノキサジン、フタルイミドなどの芳香族複素環、またはこれらの環(好ましくは単環)が1ないし複数個(好ましくは1または2個)の芳香環(例、ベンゼン環等)と縮合して形成された環などが挙げられる。

「5 ないし 10 員非芳香族複素環」としては、例えば、2-または 3-ピロリン、ピロリジン、2-または 3-イミダゾリン、2-オキサゾリン、オキサゾリジン、2-または 3-ピラゾリン、ピラゾリジン、2-チアゾリン、ピペリジン、ピペラジン、ヘキサメチレンイミン、モルホリン、チオモルホリンなどが挙げられる。

「7 ないし 10 員複素架橋環」としては、例えば、キヌクリジン、7ーアザビシクロ[2.2.1] ヘプタンなどが挙げられる。

該「複素環基」は、好ましくは、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1または2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし10員の(単環式または2環式)複素環基である。具体的には、例えば、2-または3-チエニル;2-,3-または4-ピリジル;2-または3-フリル;2-,4-または5-チアゾリル;2-,4-または5-オキサゾリル;1-3-または4-ピラゾリル;2-ピラジニル;2-、4-または5-ピリミジニル;1-,2-または3-ピロリル;1-,2-または4-イミダゾリル;3-または4-ピリダジニル;3-イソチアゾリル;3-イソオキサゾリル;1,2,4-オキサジアゾール-5-イル;1,2,4-オキサジアゾール-3-イル;2-,3-,4

15

20

25

ー,5-または8-キノリル;1-,3-,4-,5-,6-,7-または8-イソキノリル;1-,2-,3-,4-,5-,6-または7-インドリル;1-,2-,4-または5-イソインドリル;1-,5-まは6-フタラジニル;2-,3-または5-キノキサリニル;2-,3-,4-,5-または6-ベンゾフラニル;2-,3-,4-,5-または6-ベンゾチエニル;2-,4-,5-または6-ベンゾチアゾリル;1-,2-,4-,5-または6-ベンズイミダゾリルなどの芳香族複素環基;例えば、1-,2-または3-ピロリジニル;1-,2-4-または5-イミダゾリジニル;2-または4-イミダゾリニル;2-または4-ピマリジル;1-または2-ピペラジニル;モルホリノなどの非芳香族複素環基などが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい複素環基」における「置換基」としては、 前記「置換基を有していてもよい5ないし10員芳香族複素環基」における「置 換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5 個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基 は同一であっても異なっていてもよい。

 R^4 で示される「 C_{1-6} アルキル」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソプチル、secープチル、tertープチル、ペンチル、ヘキシルなどが挙げられる。

R³とR⁴とが隣接する窒素原子と共に形成する「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「含窒素複素環」としては、例えば、炭素原子以外に少なくとも1個の窒素原子を含み、窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし7員含窒素複素環などが挙げられる。該「含窒素複素環」は、好ましくは、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピペラジン、ピロリジンなどである。

該「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい5ないし10員芳香族複素環基」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

該「アシル」は、好ましくは、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、ハ ロゲン化されていてもよい (1-6アルキルーカルボニル (例、アセチルなど)、 C₁₋₆アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニ ル、プロポキシカルボニル、tertープトキシカルボニルなど)、置換基を有し ていてもよい C 6-14 アリールーカルボニル(例、ペンゾイル、1ーナフトイ ル、2-ナフトイルなど)、置換基を有していてもよい C 6-14 アリールオキ シーカルボニル (例、フェニルオキシカルボニル、1ーナフチルオキシカルボ ニル、2ーナフチルオキシカルボニルなど)、置換基を有していてもよい C_7 -19アラルキルオキシーカルボニル (例、ペンジルオキシカルボニル、フェネ 10 チルオキシカルボニルなど)、置換基を有していてもよい5ないし6員複素・ 環カルボニル(例、ニコチノイルなど)、モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイ ル(例、メチルカルパモイル、エチルカルパモイルなど)、ジーC₁₋₆アルキル ーカルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチル メチルカルパモイルなど)、置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカ 15 ルバモイル(例、フェニルカルパモイル、4-メトキシフェニルカルパモイ ル、3,4ージメトキシフェニルカルバモイルなど)、置換基を有していても よい芳香族複素環カルバモイル(例、2-ピリジニルカルバモイル、2-キ ノリニルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルス ルホニル (例、メチルスルホニルなど)、置換基を有していてもよい C 6-14 20 アリールスルホニル (例、フェニルスルホニルなど) などである。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、それぞれ前 記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル」としては、前記「置換基を有していてもよい 5 ないし 7 員飽和環状アミノ」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい С 6-14 アリールオキシーカルボニル」、「置

25

換基を有していてもよい C₇₋₁₉アラルキルオキシーカルボニル」、「置換基を有していてもよい 5 ないし 6 員複素環カルボニル」、「置換基を有していてもよい芳香族複素環カルバモイル」、「置換基を有していてもよい C₆₋₁₄アリールスルホニル」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい 炭化水素基」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルバモイル」としては、 前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」として例示し たものが用いられる。

前記「アシルアミノ」としては、例えば、前記「アシル」で 1 ないし 2 個置換されたアミノが挙げられ、好ましくは、式: $-NR^5-COR^6$ 、 $-NR^5-COOR^6$ は、 $-NR^5-SO_2R^6$ は、 $-NR^5-CONR^6$ は、 $-PO(-OR^5)-OR^6$ または $-PO_2-R^6$ 〔式中、 R^5 は水素原子または C_{1-6} アルキル; R^6 は前記 R^3 と同意義; R^6 は前記 R^3 と同意義; R^6 は前記 R^3 と同意義; R^6 なが挙げられる。

R 6 で示される「 C_{1-6} アルキル」としては、前記 R 4 で示される「 C_{1-6} アルキル」と同様のものが挙げられる。

該「アシルアミノ」は、好ましくは、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド(例、メチルカルボキサミド、トリフルオロメチルカルボキサミドなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボキサミド(例、フェニルカルボキサミド、2ーメトキシフェニルカルボキサミド、4ーメトキシフェニルカルボキサミドなど)、Nー(置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル)-Nー C_{1-6} アルキルアミノ(例、Nー4ーメトキシベンゾイル-Nーメチルアミノなど)、置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルーカルボキサミド(例、ベンジルカルボキサミドなど)、置換基を有していてもよい方香族複素環ーカルボキサミド(例、ベンゾチオフェン-2ーイルカルボキサミドなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシーカルボキサミド(例、メトキシカルボキサミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカルボキサミド、ブトキ

20

シカルボキサミドなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールアミノカルボニルアミノ (例、フェニルアミノカルボニルアミノなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ (例、メチルスルホニルアミノ、トリフルオロメチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニルアミノ (例、4ーメトキシフェニルスルホニルアミノなど)などである。

ここで、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボキサミド」、「N-(置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル)-N-C 1-6 アルキルアミノ」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルーカルボキサミド」、「置換基を有していてもよい芳香族複素環ーカルボキサミド」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールアミノカルボニルアミノ」および「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニルアミノ」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」として例示したものが挙げられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。置換基数が 2 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

前記「アシルオキシ」としては、例えば、前記「アシル」1個で置換されたオキシが挙げられ、好ましくは、式:-0-COR7、-0-COOR7、-0-CONHR7、-P0(OH)-OR7 または-P02-R7 [式中、R7は前記 R3と同意義を示す〕で表されるアシルオキシなどが挙げられる。

該「アシルオキシ」は、好ましくは、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ (例、アセトキシ、プロパノイルオキシなど)、 置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ (例、ベンゾイルオキシ、4ーメトキシベンゾイルオキシなど)、ハロゲン化されていても よい C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ (例、メトキシカルボニルオキシ、トリフルオロメトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、プトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、グトキシカルボニルオキシ、アロルキルーカルバモイルオキシ (例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバ

15

20

モイルオキシなど)、ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ(例、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ(例、フェニルカルバモイルオキシ、ナフチルカルバモイルオキシなど)、ニコチノイルオキシなどである。

なお、「置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルボニルオキシ」、「置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルバモイルオキシ」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C 7-19 アラルキル」における「置換基」として例示したものが挙げられる。置換基の数は、例えば1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。置換基数が 2 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

RおよびAr¹で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」である「置換基を有していてもよい5ないし7員非芳香族複素環基」における「5ないし7員非芳香族複素環基」としては、例えば4,5ージヒドロー1,3ーオキサソールー2ーイル、4,5ージヒドロー1,3ーチアソールー2ーイル、4,5ージヒドロー1 Hー2ーイミダゾリルなどが挙げられる。該「置換基を有していてもよい5ないし7員非芳香族複素環基」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」における「置換基」として付示したものが用いられる。

R およびAr'で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」である「アシル」、「アシルオキシ」、「アシルアミノ」としては、 ぞれぞれ前記「置換基を有していてもよい 5 ないし 10 員芳香族複素環基」に おける「置換基」として例示したものが用いられる。

R および Ar'で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」は、好ましくは、ハロゲン原子(好ましくはフッ素、塩素、臭素など); ニトロ; C_{1-3} アルキレンジオキシ(好ましくはメチレンジオキシなど); ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル(好ましくは、メチル、エチル、プロピル、トリフルオロメチル、tert-プチルなど); ヒドロキシー C_{1-6} アル

キル (好ましくは、ヒドロキシメチルなど);ハロゲン化されていてもよい C 3-6シクロアルキル (好ましくは、シクロヘキシルなど);ハロゲン化されて いてもよい C₁₋₆アルコキシ (好ましくは、メトキシ、エトキシなど);ハロ ゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルチオ(好ましくは、メチルチオなど); ヒドロキシ;置換基を有していてもよい C 7-19 アラルキルオキシ(好ましく はベンジルオキシ、4-メトキシベンジルオキシ、3-メトキシベンジルオ キシ、4-フルオロベンジルオキシ、4-メチルチオベンジルオキシ、4-エチルベンジルオキシなど); 置換基を有していてもよい C 6-14 アリールオ キシ (好ましくはフェニルオキシなど);アミノ;モノーC₁₋₆アルキルアミ ノ(好ましくは、メチルアミノなど);ジー C_{1-6} アルキルアミノ(好ましく 10 は、ジメチルアミノなど);置換基を有していてもよく、ベンゼン環と縮合 していてもよい 5 ないし 7 員飽和環状アミノ(好ましくは 1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-2 H-イソインドール-2-イルなど);置換基を有していてもよい 5 ないし7員非芳香族複素環基(好ましくは4,5-ジヒドロ-1,3-オキサゾー ルー2ーイルなど);ホルミル;カルボキシ;置換基を有していてもよい C 6 15 -14アリールーカルボニル (好ましくはペンゾイルなど);置換基を有してい てもよい C_{6-14} アリールーカルパモイル(好ましくはフェニルカルパモイル、 4-メトキシフェニルカルバモイル、3,4-ジメトキシフェニルカルバモ イルなど);置換基を有していてもよい芳香族複素環カルパモイル(例、2 -ピリジニルカルバモイル、2-キノリニルカルバモイルなど); C₁₋₆アル 20 コキシーカルボニル(好ましくは、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル など);ハロゲン化されていてもよい C 1-6アルキルーカルボキサミド (好ま しくはメチルカルボキサミド、トリフルオロメチルカルボキサミドなど); 置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルボキサミド (好ましくはフ ェニルカルボキサミド、2-メトキシフェニルカルボキサミド、4-メトキ 25 シフェニルカルボキサミドなど);置換基を有していてもよい C 7-19 アラル キルーカルボキサミド(好ましくはベンジルカルボキサミドなど);置換基 を有していてもよい芳香族複素環ーカルポキサミド(好ましくはベンゾチオ フェン-2-イルカルボキサミドなど); N-(置換基を有していてもよい C

· 15

20

25

 $_{6-14}$ アリールーカルボニル) $_{-}$ N $_{-}$ C $_{1-6}$ アルキルアミノ(好ましくはN $_{-}$ 4 $_{-}$ メトキシベンゾイル $_{-}$ N $_{-}$ メチルアミノなど);置換基を有していてもよい C $_{6-14}$ アリールアミノカルボニルアミノ(好ましくはフェニルアミノカルボニルアミノなど);置換基を有していてもよい C $_{6-14}$ アリールスルホニルアミノ(好ましくは4 $_{-}$ メトキシフェニルスルホニルアミノなど);置換基を有していてもよい C $_{6-14}$ アリールーカルボニルオキシ(好ましくは4 $_{-}$ メトキシベンゾイルオキシなど);オキソなどである。

R および Ar^1 で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「環状基」が非芳香族環状炭化水素基または非芳香族複素環基である場合、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール(好ましくはフェニル)なども好適な置換基として用いられる。

R および Ar^1 で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」は、より好ましくはハロゲン原子(好ましくは塩素など)、 C_{1-6} アルキル(好ましくはメチルなど)、 C_{1-6} アルコキシで置換されていてもよい C_{7-19} アラルキルオキシ(好ましくはメトキシベンジルオキシなど)などである。

RおよびAr'は、好ましくは、ハロゲン原子(好ましくはフッ素、塩素、臭素など);ニトロ; C_{1-3} アルキレンジオキシ(好ましくはメチレンジオキシなど);ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル(好ましくは、メチル、エチル、プロピル、トリフルオロメチル、tert-ブチルなど);トドロキシー C_{1-6} アルキル(好ましくは、ヒドロキシメチルなど);ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル(好ましくは、シクロヘキシルなど);ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ(好ましくは、メトキシ、エトキシなど);ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ(好ましくは、メチルチオなど);ヒドロキシ;置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルオキシ(好ましくはベンジルオキシ、4-メトキシベンジルオキシ、3-メトキシベンジルオキシ、4-

14アリールオキシ (好ましくはフェニルオキシなど) ;アミノ;モノーC 1- $_{6}$ アルキルアミノ(好ましくは、メチルアミノなど);ジー $_{1-6}$ アルキルア ミノ(好ましくは、ジメチルアミノなど);置換基を有していてもよく、ベ ンゼン環と縮合していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ(好ましくは1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-2 H-イソインドール-2-イルなど);置換基を有して いてもよい 5 ないし 7 員非芳香族複素環基(好ましくは 4,5-ジヒドロー1,3 ーオキサゾールー2ーイルなど);ホルミル;カルボキシ;置換基を有してい てもよい (6-14アリールーカルボニル (好ましくはベンソイルなど) ;置換 基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルパモイル (好ましくはフェニル カルバモイル、4ーメトキシフェニルカルバモイル、3,4ージメトキシフ 10 ェニルカルバモイルなど);置換基を有していてもよい芳香族複素環カルバ モイル (例、2-ピリジニルカルバモイル、2-キノリニルカルバモイルな ど); C₁₋₆アルコキシーカルボニル(好ましくは、メトキシカルボニル、エ トキシカルボニルなど);ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルーカル 15 ・ ポキサミド (好ましくはメチルカルボキサミド、トリフルオロメチルカルボ キサミドなど); 置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルボキサミ ド (好ましくはフェニルカルボキサミド、2-メトキシフェニルカルボキサ ミド、4-メトキシフェニルカルボキサミドなど);置換基を有していても よい С 7-19 アラルキルーカルボキサミド (好ましくはベンジルカルボキサミ ドなど);置換基を有していてもよい芳香族複素環-カルボキサミド(好ま しくはペンゾチオフェンー2ーイルカルボキサミドなど);N-(置換基を 有していてもよい C 6-14アリールーカルボニル) - N - C 1-6アルキルアミ ノ(好ましくはN-4-メトキシペンゾイル-N-メチルアミノなど);置 換基を有じていてもよい C 6-14 アリールアミノカルポニルアミノ(好ましく はフェニルアミノカルボニルアミノなど);置換基を有していてもよい $C_{\mathfrak{g}}$ 25 14アリールスルホニルアミノ (好ましくは4-メトキシフェニルスルホニル) アミノなど);置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルボニルオキ シ (好ましくは4-メトキシベンソイルオキシなど) ;オキソなどから選ば れる置換基をそれぞれ1または2個有していてもよいフェニル、ビフェニリ

ル (好ましくは4ーピフェニリル)、フェニルーピリジル (好ましくは6ーフ ェニルー3ーピリジル、5 - フェニルー 2 - ピリジル)、フェニルーフリル (好 ましくは5-フェニル-2-フリル)、フェニル-イソオキサゾール(好ま しくは3-フェニル-イソオキサゾール-5-イル)、ジフェニルーオキサ 5 ソール (好ましくは2, 4-ジフェニル-1、3-オキサゾール-5-イル)、 ピリジルーフェニル (好ましくは4-(4-ピリジル) フェニル)、フェニ ルーピリミジニル (好ましくは2-フェニル-5-ピリミジニル) 、ベンゾ フラニルーフェニル(好ましくは4-(2-ベンゾフラニル)フェニル)、 フリルーフェニル (好ましくは4-(2-フリル) フェニル)、ピロリル (好 ましくは1-ピロリル) またはナフチルである。

また、 R および Ar¹ の好適な例としては、オキソ、置換基を有していても よい C 5-14 アリール (好ましくはフェニル) から選ばれる置換基をそれぞれ 1または2個有していてもよいピペリジノ、ピペラジニル、ピロリジニルな ども挙げられる。

15

20

10

Rで示されるハロゲン原子としては、例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素 などが挙げられる。なかでもフッ素が好ましい。

Xで示される「主鎖の原子数1ないし10のスペーサー」とは、主鎖の原 子が1ないし10個連なっている間隔を意味する。ここで、「主鎖の原子数」 は、主鎖の原子が最小となるように数えるものとする。例えば1,2-シク ロペンチレンの原子数を2個、1,3-シクロペンチレンの原子数を3個と して数える。

「主鎖の原子数1ないし10のスペーサー」としては、例えばー0-、-S -、-CO-、-SO-、-SO2-、-NR8- (R8は水素原子、ハロゲン化され 25 ていてもよい С 1-6 アルキル、ハロゲン化されていてもよい С 1-6 アルキルー カルボニル、ハロゲン化されていてもよい C 1-6アルキルスルホニルを示す)、 置換基を有していてもよい 2 価の C 1-6 非環式炭化水素基、および 2 価の C 5 - 8 単環式非芳香族炭化水素基から選ばれる1ないし5個からなる2価基など

20

25

が挙げられる。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキル」としては、前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」として例示したものが 用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「ハロゲン 化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい 2 価の C_{1-6} 非環式炭化水素基」における「2 E_{10} 価の E_{1-6} 非環式炭化水素基」としては、例えば

(1)C $_{1-6}$ アルキレン(例えば、 $_{2}$ -、 $_{1}$ -($_{2}$ -、 $_{2}$ -、 $_{2}$ -($_{2}$ -、 $_{2}$ -($_{2}$ -、 $_{3}$ -、 $_{3}$ -、 $_{4}$ -、 $_{4}$ -、 $_{4}$ -、 $_{4}$ -、 $_{5}$ -、 $_{5}$ -、 $_{5}$ -、 $_{6}$ -、 $_{2}$ -CH(CH $_{3}$) $_{2}$ -、 $_{5}$ -、 $_{6}$ -CH(CH $_{3}$) $_{2}$ -、 $_{5}$ -CH($_{2}$ -CH($_{3}$) $_{2}$ -、 $_{5}$ -CH($_{2}$ -CH($_{3}$ -CH($_{3}$ -CH($_{2}$ -CH($_{3}$ -CH($_$

(3) C_{2-6} アルキニレン(例えば、 $-C \equiv C-$ 、 $-CH_2-C \equiv C-$ 、 $-C \equiv C-CH_2-$ 、 $-CH_2-C \equiv C-CH_2-CH_2-$ など) などが挙げられる。

「置換基を有していてもよい 2 価の C_{1-6} 非環式炭化水素基」における「置換基」としては、例えばハロゲン原子 (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、水酸基、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキン・アミノ、モノー C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノなど)、ジー C_{1-6} アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノ、 はど)、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、

tert-ブトキシカルボニルなど)、ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルスルホニルなどが挙げられる。該「置換基」の数は、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルコキシ」、「ハロゲン化 されていてもよい C₁₋₆アルキルチオ」としては、それぞれ前記「置換基を有 していてもよい環状基」における「置換基」として例示したものが用いられ る。

「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「ハロゲン 化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい 2 価の C_{1-6} 非環式炭化水素基」における「置換基」は、好ましくはハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、水酸基などである。

該「2価の C_{5-8} 単環式非芳香族炭化水素基」としては、例えば C_{5-8} シクロアルカン、 C_{5-8} シクロアルケンから任意の2個の水素原子を除いてできる2価基が挙げられる。具体例としては、例えば1, 2-シクロペンチレン;1, 3-シクロペンチレン;1, 2-シクロヘキシレン;1, 3-シクロヘキシレン;1, 4-シクロヘキシレン;1, 2-シクロヘプチレン;1, 3-シクロヘオシレン;1, 4-シクロヘプチレン;1, 4-シクロヘプチレン;1, 4-シクロヘプチレン;1, $4-\lambda$ 0ロヘプチレン;1, $4-\lambda$ 0ロヘプチレン;1, 10 シアロヘキセン11, 11 シアン・12 シアン・13 カーシクロヘキセン・14 カーイレンによが挙げられる。なかでも15 カーシクロアルキレンが好ましい。

25 Yで示される「主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサー」としては、例えば 前記 X で示される「主鎖の原子数 1 ないし 1 0 のスペーサー」のうち、主鎖 の原子数が 1 ないし 6 のものが挙げられる。

XおよびYで示される「スペーサー」は、好ましくは「主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサー」であり、さらに好ましくは-0-; -S-; -C0-; -

S0-; $-S0_2-$; $-NR^8-$ (R^8 は前記と同意義) ;および置換基を有していてもよい 2 価の C_{1-6} 非環式炭化水素基から選ばれる 1 ないし 3 個からなる 2 価基である。

該「主鎖の原子数1ないし6のスペーサー」の好適な例としては、

- 10 (2) 置換基 (好ましくは、ハロゲン原子、水酸基など) を有していてもよい C $_{2-6}$ アルケニレン (例えば、 $_{2-6}$ CH=CH $_{2}$ CH $_{2}$ CH=CH $_{2}$ CH=CH $_{2}$ CH $_{2}$ CH $_{2}$ CH $_{2}$ CH $_{2}$ CH $_{2}$ CH=CH $_{2}$ CH=CH $_{2}$ CH $_$
- (3) 置換基(好ましくは、ハロゲン原子、水酸基など)を有していてもよい C 2-6 アルキニレン(例えば、-C≡C-、-CH₂-C≡C-、-C≡C-CH₂-、-CH₂-C≡C-CH₂-CH₂-など);
- $(4) (CH_{2})_{w1} 0 (CH_{2})_{w2} (CH_{2})_{w1} S (CH_{2})_{w2} (CH_{2})_{w1} S (CH_{2})_{w2} (CH_{2})_{w1} S 0 (CH_{2})_{w2} (CH_{2})_{w1} S 0 (CH_{2})_{w2} (CH_{2})_{w1} S 0 (CH_{2})_{w2} (CH_{2})_{w1} NR^{8} (CH_{2})_{w1} + (CH_{2})_{w1} NR^{8} (CH_{2})_{w1} + (CH_{2})_{w1} NR^{8} (CH_{2})_{w1} + (CH_{2})_{w1} NR^{8} (CH_{2})_{w1} + (CH_{2})_{w1} + (CH_{2})_{w1} NR^{8} (CH_{2})_{w1} + (CH_{2})_{w1} NR^{8} (CH_{2})_{w1} + (CH_{2})_{w1} + (CH_{2})_{w1} + (CH_{2})_{w1} +$
 - (5) $-(CH_2)_{w3} CO (CH_2)_{w3} CONR^8 (CH_2)_{w4} (CH_2)_{w3} NR^8 CO (CH_2)_{w4} (CH_2)_{w3} SO_2 NR^8 (CH_2)_{w4} (CH_2)_{w3} NR^8 SO_2 (CH_2)_{w4} (CH_2)_{w3} COO (CH_2)_{w4} (CH_2)_{w3} COO (CH_2)_{w4} (CH$
 - (6) $-(CH_2)_{w5} NR * CO -, -(CH_2)_{w6} NR * CONR * CH_2)_{w6} -,$ $-(CH_2)_{w5} CH = CH (CH_2)_{w6} CO -;$

 - (8) $-NR^{8}CO(CH_{2})_{w8}CO-, -CONR^{8}(CH_{2})_{w8}CO-;$

(R 8は前記と同意義を; R 8bは R 8と同意義を; w1 および w2 は 0 ないし 5 の整数を、かつ w1+w2 が 0 ないし 5 を; w3 および w4 は 0 ないし 4 の整数を、かつ w3+w4 が 0 ないし 4 を; w5 および w6 は 0 ないし 3 の整数を、かつ w5+w6 が 0 ないし 3 を; w7 は 0 ないし 4 の整数を; w8 は 0 ないし 3 の整数を示す)などが挙げられる。

Xで示される「主鎖の原子数 1 ないし 1 0 のスペーサー」は、さらに好ましくはー $(CH_2)_{w1}$ 0 $(CH_2)_{w2}$ ー、 $-CONR_8$ ー、 $-NR_8$ CO ー、 $-(CH_2)_{w3}$ CO ー、 $-(CH_2)_{w5}$ NR_8 CO ー、 $-(CH_2)_{w1}$ CO $(CH_2)_{w2}$ ー (記号は前記と同意 義を示す)、置換基(好ましくは、ハロゲン原子、水酸基など)を有していてもよい C_{1-3} アルキレン(例えば、 $-CH_2$ ー、 $-(CH_2)_2$ ー、 $-(CH_2)_3$ ー、 $-CH_2$ ー $-(CH(CH_3)$ ーなど)、置換基(好ましくは、ハロゲン原子、水酸基など)を有していてもよい C_{2-6} アルケニレン(好ましくは、 $-CH=CH-CH_2$ ー など)、置換基(好ましくは、 $-CH=CH-CH_2$ ー など)、 でカレインのデースをは、 $-CH=CH-CH_2$ ー など)、 でカレインのデースを表していてもよい C_{2-6} アルキニレン(好ましくは、 $-C=C-CH_2$ ー など)、 $-(CH_2)_{w1}$ SO_2 CH_2 CH_2 CH

Yで示される「主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサー」は、さらに好ましくはー $(CH_2)_{w1}0(CH_2)_{w2}$ ー(記号は前記と同意義を示す)(好ましくはー $0(CH_2)_{w2}$ ー) (例えば、 $-0(CH_2)_3$ ーなど)、置換基(好ましくは、ハロゲン原子、水酸基など)を有していてもよい C_{1-3} アルキレン(例えば、 $-CH_2$ ー、 $-(CH_2)_2$ ー、 $-(CH_2)_3$ ー、-(CH(0H))ー $-(CH_2)_2$ ーなど)、置換基(好ましくは、ハロゲン原子、水酸基など)を有していてもよい C_{2-6} アルケニレン(例えば、-CH=CH-、-CH=CH-、-CH=CH- -CH=CH- -CH=CH- -CH= -C

は前記と同意義を示す)(例えば-0(CH $_2$) $_2$ CO-など)、-CONR 8 (CH $_2$) $_{w8}$ CO- (記号は前記と同意義を示す)(例えば-CONHCH $_2$ CO-など)などである。

式 (I") 中、Yaで示される「主鎖の原子数 1 ないし 5 のスペーサー」としては、例えば前記 Xで示される「主鎖の原子数 1 ないし 1 0 のスペーサー」でのうち、主鎖の原子数が 1 ないし 5 のものが挙げられる。 Yaは好ましくはー(CH $_2$) $_{w1}$ CO(CH $_2$) $_{w2}$ ー(記号は前記と同意義を示す)(好ましくはーCO(CH $_2$) $_2$ - $_2$ - $_3$ とりなどである。

式 (I") 中、Y b で示される「主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサー」は、 10 前記Y と同意義を示す。

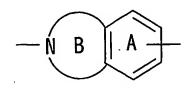
Xは、特に好ましくは、結合手、 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-(記号は前記と同意義を示す)、<math>C_{1-3}$ アルキレン(好ましくは、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ 、 $-(CH_2)_3-$ 、 $-(CH_2-CH(CH_3)-$ など)、 C_{2-6} アルケニレン(好ましくは、 $-CH_2-$ CH(CH_2- など)、 C_{2-6} アルキニレン(好ましくは、 $-C=C-CH_2-$ など)などである。

Yは、特に好ましくは、 $-(CH_2)_{w1} O(CH_2)_{w2} - ($ 記号は前記と同意義を示す)(好ましくは $-O(CH_2)_{w2} -$ 、さらに好ましくは $-O(CH_2)_3 -$ など)、水酸基で置換されていてもよい C_{1-3} アルキレン(好ましくは、 $-(CH_2)_3 -$ 、 $-(CH(OH) - (CH_2)_2 -$ など)、 C_{2-6} アルケニレン(好ましくは、 $-(CH=CH-CH_2 - CH_2 -$ など)、 $-(CH_2)_{w1} CO(CH_2)_{w2} - ($ 記号は前記と同意義を示す)(好ましくは、 $-CO(CH_2)_3 -$ など)、 $-CO(CH_2)_{w7} CO - ($ 記号は前記と同意義を示す)(好ましくは $-CO(CH_2)_2 -$ 0の-0 などである。

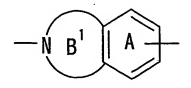
25 式

15

20



[式中の記号は、前記と同意義を示す] で表される基、および式



[式中の記号は、前記と同意義を示す] で表される基は、好ましくは、



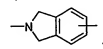


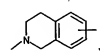


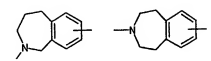








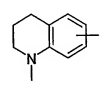




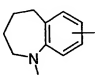
などである。なかでも、



5



または

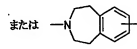


などが好ましい。また、









なども好ましい。

10 A環で示される「ペンゼン環」、およびB環で示される「5ないし9員含 窒素非芳香族複素環」が有していてもよい「置換基」としては、前記 R およ び Ar' で示される「置換基を有していてもよい環状基」において例示した「置 換基」が用いられる。

置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置 換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

20

25

A環およびB環における置換基は、好ましくはオキソ、置換基(好ましくは C_{1-6} アルコキシ)を有していてもよい C_{6-14} アリールなどである。

R ¹およびR ²で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、前記R ³として例示したものが用いられる。

該「置換基を有していてもよい炭化水素基」は、好ましくは「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」、 C_{2-6} アルキニル(例、エチニルなど)、 C_{3-6} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロヘキシルなど)、 C_{6-14} アリール(例、フェニル、ナフチルなど)、ジヒドロインデンなどである。

10 なかでも、「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」が好ましく、さらに 「 C_{1-6} アルキル」が好ましい。

ここで、「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「 C_{1-6} アルキル」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシルなどが挙げられる。なかでもメチル、エチル、プロピルなどが好ましい。

また、「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」としては、例えば、ハロゲン原子 (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など); C_{1-3} アルキレンジオキシ (例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど);ニトロ;シアノ;ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル (例、シクロヘキシルなど);ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ (例、メトキシ、イソプロポキシなど);ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ (例、メチルチオなど);ヒドロキシ;アミノ;モノー C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノなど);ジー(ヒドロキシで置換されていてもよい C_{1-6} アルキル)アミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジイソプロピルアミノ、ジブチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジイソプロピルアミノ、ジブチルアミノ、ジエチルメチルアミノ、ジ(ヒドロキシエチル)アミノなど);1ないし3個の C_{1-6} アルキルで置換されていてもよい C_{6-14} アリールーアミノ(例、フェニルアミノ、 C_{1-6} アルキルで置換されていても

15

20

25

よい C₆₋₁₄アリール) アミノ(例、N-メチル-N-フェニルアミノ、N-エチルーN- (メチルフェニル) アミノなど);ニトロで置換されていてもよ い5または6員の単環式芳香族複素環アミノ(例、ニトロピリジルアミノな ど);オキソまたは С 1-6 アルキルで置換されていてもよい 5 ないし 8 員の単 環式非芳香族複素環基(例、テトラヒドロフリル、ピロリジニル、オキソピ ロリジニル、ピペリジニル、メチルピペリジニル、モルホリニル、メチルピ ペラジニルなど);ホルミル;カルボキシ;カルバモイル;チオカルバモイ ル;ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルーカルボニル; C₁₋₆アルコー キシーカルボニル (例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキ シカルボニル、tertープトキシカルボニルなど); モノーC 1-6アルキルーカ ルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイルなど);ジーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、 エチルメチルカルバモイルなど);ハロゲン化されていてもよい С 1-6アルキ ルスルホニル; ホルミルアミノ; ハロゲン化されていてもよい C 1-6 アルキル ーカルボキサミド; C₁₋₆アルコキシーカルボキサミド(例、メトキシカルボ キサミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカルボキサミド、プトキシ カルボキサミドなど); C1-6アルキルスルホニルアミノ(例、メチルスルホニ ルアミノ、エチルスルホニルアミノなど); C_{1-6} アルキルーカルボニルオキ シ(例、アセトキシ、プロパノイルオキシなど); C₁₋₆アルコキシーカルボニ ルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロ ポキシカルボニルオキシ、プトキシカルボニルオキシなど);モノーC 1-6ア ルキルーカルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバ モイルオキシなど); ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ(例、ジメチル カルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシなど);置換基を有してい てもよい芳香族基;ハロゲン化されていてもよい C 8-19アリールオキシ(例、 フェノキシ、クロロフェノキシなど) などが挙げられる。置換基の数は、例 えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の 場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」、「ハロゲ

ン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」としては、前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい芳香族基」における「置換基」および「芳香族基」としては、前記 R で示される「置換基を有していてもよい環状基」において例示した「置換基」および「芳香族基」が用いられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。置換基数が 2 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

該「芳香族基」は、好ましくはフェニル、ナフチル、フリル、ピリジル、イミダゾリル、インドリルなどである。また、「置換基」は、好ましくは C_1 -3アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル(例、トリフルオロメチルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシなど)、ハロゲン原子(例、塩素など)などである。

20

25

15

10

R¹およびR²で示される「置換基を有していてもよい複素環基」としては、 前記R³として例示したものが用いられる。

該「置換基を有していてもよい複素環基」における「複素環基」は、好ましくは 5 ないし 10 員非芳香族複素環基であり、さらに好ましくはピロリジニル、ピペリジニルなどである。また、「置換基を有していてもよい複素環基」における「置換基」は、好ましくはハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル(例、メチルなど)、 C_{7-19} アラルキル(例、ベンジルなど)などである。置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個である。

15

20

25

R1とR2とが隣接する窒素原子とともに形成する「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「含窒素複素環」としては、例えば、炭素原子以外に少なくとも1個の窒素原子を含み、窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子をさらに含んでいてもよい3ないし10員(好ましくは3ないし8員)含窒素複素環が挙げられる。具体例としては、例えば、アジリジン、アゼチジン、モルホリン、チオモルホリン、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジン、ヘキサメチレンイミン、ヘプタメチレンイミン、ヘキサヒドロピリミジン、1,4ージアゼパン、ジヒドロイソキノリン、およびこれらの不飽和環状アミン(例、1,2,5,6ーテトラヒドロピリジン、1,4ージアゼピン、オクタヒドロイソキノリンなど)などが挙げられる。なかでもモルホリン、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジンなどが好ましい。

該「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」としては、例えば、前記「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

該「置換基」は、好ましくは、ヒドロキシ; ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチルなど); ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる 1 ないし 3 個の置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール(例、フェニル、ナフチルなど); カルバモイル;ヒドロキシー C_{1-6} アルキル; C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキル(例、エトキシカルボニルメチルなど); C_{1-3} アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシなど)で置換されていてもよい C_{7-19} アラルキル(例、ペンジル、ジフェニルメチルなど); 5 ないし 10 員芳香族複素環基(例、ピリジル、ピリミシニルなど); 5 ないし 8 員の単環式非芳香族複素環基(例、ピロリジニル、ピペリジニルなど); C_{8-19} アリールアルケニル(例、3 ーフェニルー 2 ープロプー 2 ーエニルなど); C_{1-6} アルキルーカルボキサミド(例、メチルカルボキサミドなど); $(N-C_{1-6}$ アルキル)) $-C_{1-6}$ アルキルーカルボキサミド(例、(N

20

25

ーエチル)メチルカルボキサミドなど);ジー C_{1-6} アルキルアミノ(例、ジメチルアミノなど);5 ないし 8 員の単環式非芳香族複素環基ー C_{1-6} アルキル (例、ピロリジニルメチルなど);1 ないし 3 個の C_{1-6} アルキルで置換されていてもよい C_{6-14} アリールーアミノー C_{1-6} アルキル(例、2,6-ジメチルフェニルアミノメチルなど)などである。

R ¹および R ²は、隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成することが好ましい。

とりわけ、R¹とR²とが隣接する窒素原子と共にピペリジノ、ピロリジン-1-イルなどを形成する場合が好ましい。

10 R ¹および R ²が隣接する窒素原子とともに形成する「置換基を有していて もよい含窒素複素環」は、好ましくは

[式中の記号は、前記と同意義を示す] である。

ここで、R bで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、例えば前記 R 3 として例示したものが挙げられる。R bは、好ましくは置換基を有していてもよい炭化水素基であり、その具体例としては、例えばハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチルなど);ハロゲン原子(例、フッ素、塩素など)、ハロゲン化されていてもよい C_{r-6} アルキル(例、メチルなど) およびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ (例、メトキシなど)から選ばれる 1 ないし 3 個の置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール(例、フェニル、ナフチルなど);ヒドロキシー C_{1-6} アルキル; C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキル (例、エトキシカルボニルメチルなど); C_{1-3} アルキレンジオキシ (例、メチレンジオキシなど)で置換されていてもよい C_{7-19} アラルキル(例、ベンジル、ジフェニルメチルなど); C_{8-19} アリールアルケニル(例、3 ーフェニルー 2 ープロプー 2 ーエニルなど);5 ないし 8 員の単環式非芳香族複素環基ー2 1-6 アルキル(例、ピロリジニルメチルなど);3 ないし 3 個の 3 の 3 の 3 の 3 の 4 の

もよい C_{6-14} アリールーアミノー C_{1-6} アルキル(例、2,6-ジメチルフェニルアミノメチルなど)などが挙げられる。 R b は、さらに好ましくは置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールである。

Zは、好ましくはCHである。

式 (I"") 中、R c で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」 としては、前記R b として例示したものが挙げられる。R c は、好ましくは 置換基を有していてもよい C 5-14 アリールである。

R ²が隣接する窒素原子およびYとともに形成する「置換基を有していても 10 よい含窒素複素環」としては、前記 R ¹と R ²とが隣接する窒素原子と共に形 成する「置換基を有していてもよい含窒素複素環」と同様のものが挙げられ る。

- 式(I)で表される化合物の好適な例としては、式(I')、(I")、(I")、(I")、(I")、(I")、
- 式 (I) で表される化合物のうち、式 (I)、(I)、(I) 、(I) で表される化合物は新規化合物である。
- 式(I')で表される化合物の好適な例としては、以下の化合物が挙げられる。
- 20 (E)-3-[1-[4-[(4-メトキシベンジル)オキシ]ベンゾイル]-2, 3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イル]-N, N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン;
 - (E) -3-[1-[4-[(4-メチルベンジル)オキシ]ベンゾイル]-2, 3-ジヒドロ-!H-インドール-5-イル]-N, N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン;
 - (E) -3-[1-[4-[(4-クロロベンジル)オキシ]ベンゾイル]-2, 3-ジヒドロ-IH-イ
- 25 ンドール-5-イル]-N, N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン;
 - 1-[[6-(4-クロロフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[(E)-3-(1-ピロリジニル)-1-プロペニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン;
 - 1-[[6-(4-フルオロフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[(E)-3-(1-ピロリジニル)-1-プロペニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン;

- 1-[[6-(4-メチルフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[(E)-3-(1-ピロリジニル)-1-プロペニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン; 1-[[6-(4-クロロフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[(E)-3-ジメチル
- 1-[[6-(4-クロロフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[(E)-3-ジメチルアミノ-1-プロペニル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン;
- 5 1-[[6-(4-フルオロフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[(E)-3-ジメチルアミノ-1-プロペニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン;
 - 1-[[6-(4-メチルフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[(B)-3-ジメチルアミノ-1-プロペニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン;
 - ´1-[[6-(4-クロロフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[(B)-4-(1-ピロリ
- 10 ジニル)-1-プテニル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン;
 - 1-[[6-(4-フルオロフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[(E)-4-(1-ピロリジニル)-1-プテニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン;
 - 1-[[6-(4-メチルフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[(B)-4-(1-ピロリジニル)-1-プテニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン;
- 1-[[6-(4-クロロフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[(E)-4-ジメチル アミノ-1-ブテニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン;
 - 1-[[6-(4-フルオロフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[(B)-4-ジメチルアミノ-1-プテニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン;
 - 1-[[6-(4-メチルフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[Œ)-4-ジメチル
- 20 アミノ-1-プテニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン;
 - (E)-N, N-ジメチル-3-[1-[[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]カルボニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-2-プロペン-1-アミン;
 - (E) -N, N-ジメチル-3-[1-[[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]カルボニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-2-プロペン-1-アミン;
- 25 (E)-N, N-ジメチル-3-[1-[[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] カルボニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-2-プロペン-1-アミン;
 1-[[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル] カルボニル]-6-[(E)-3-(1-ピロリジニル)-1-プロペニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン;
 1-[[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル] カルボニル]-6-[(E)-3-(1-ピ

.25

ロリジニル)-1-プロペニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン; 1-[[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]カルボニル]-6-[(E)-3-(1-ピロリジニル)-1-プロペニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン;

- (E)-3-[1-[[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペラジニル]カルボニル]-1,2,3,4-
- 5 テトラヒドロ-6-キノリニル]-N, N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン;
 (E)-3-[1-[[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペラジニル]カルボニル]-1, 2, 3, 4テトラヒドロ-6-キノリニル]-N, N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン;
 (E)-3-[1-[[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル]カルボニル]-

1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-N, N-ジメチル-2-プロペン-1-アミ

- 10 ン; 1-[[5-(4-フルオロフェニル)-2-ピリジニル]カルボニル]-6-[(E)-3-(1-ピロ リジニル)-1-プロペニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン; 1-[[5-(4-メチルフェニル)-2-ピリジニル]カルボニル]-6-[(E)-3-(1-ピロリ ジニル)-1-プロペニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン;
- 1-[[6-(4-クロロフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-6-[(1-メチル-3-ピペリジニリデン)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン; 1-[5-(4-クロロフェニル)-2-フロイル]-6-[(E)-3-(4-フェニル-1-ピペリジニル)-1-プロペニル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン。
- 式(I")で表される化合物の好適な例としては、以下の化合物が挙げられる。
 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(1,2,3,4-テトラヒドロ-7-イソキノリニル)-1-プタノン;

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒ ドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン:

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(3-メチル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン; 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(3-エチル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-オキソ-1-ブタノン; 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(3-プロピル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン; 1-(3-ベンジル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-プタノン;

5 1-(3-アセチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-プタノン;
4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-1-(3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-オキソプタン-1-オン;
4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒ

ドロ-111-2-ベンズアゼピン-8-イル)-1-プタノン;

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(2-メチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル)-4-オキソ-1-ブタノン;
4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(2, 3-ジヒドロ-1H-イソインド-)レ-5-イル)-4-オキソ-1-ブタノン。

15

10

上記した式(I') または(I") で表される化合物以外に、式(I) で表される化合物の好適な例としては、以下の化合物が挙げられる。

- (E)-3-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ピフェニル]-4-イル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-N,N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン;
- 20 1-[(4'-クロロ[1,1'-ビフェニル]-4-イル)カルボニル]-6-[(E)-3-ピペリジ ノ-1-プロペニル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン;
 - (E) -3-[1-[([1,1'-ピフェニル]-4-イル)カルボニル]-2,3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イル]-N,N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン;
 - (E) -3-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ピフェニル]-4-イル)カルボニル]-2,3-ジヒド
- 25 ロ-1H-インドール-5-イル]-N, N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン;
 - (E) -4-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ピフェニル]-4-イル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-N,N-ジメチル-3-プテン-1-アミン; 1-(3-アセチル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-プタノン;

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-III-3-ペンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン:

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(3-メチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン;

5 4-オキソ-N-(2-フェネチル)-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ペンズアゼピ ン-7-イル)プタンアミド;

4-オキソ-N-(3-フェニルプロピル)-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズ アゼピン-7-イル) ブタンアミド:

N-[2-(1 H-インドール-3-イル)エチル]-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタンアミド。

また、式(I)で表される化合物の好適な例としては、以下の化合物も挙 げられる。

7-[3-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

15 7-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-3-メチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

7-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

7-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-3-シクロペンチ

20 ル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

3-ベンジル-7-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-

2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン、

3-アセチル-7-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-

2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

25 7-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-3-イソブチリル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

3-ベンゾイル-7-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

tert-ブチル 7-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-

1, 2, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-3-カルボキシレート、 7-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-3-(メチルスルフォニル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

7-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-N-エチル-

5 1, 2, 4, 5-テトラヒドロ-3H-3-ベンズアゼピン-3-カルボキサミド、 7-[3-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

7-[3-[4-(2, 4-ジフルオロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

10 7-[3-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-3-イソプロピル -2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン、

3-イソプロピル-7-[3-[4-(3-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン、

3-イソプロピル-7-[3-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキ

シ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

3-イソプロピル-7-[3-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ペンズアゼピン、

3-イソプロピル-7-[3-[4-(3-トリフルオロメチルフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン、

20 3-アセチル-7-[3-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

3-アセチル-7-[3-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

3-イソブチリル-7-[3-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキ

25 シ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

3-イソプチリル-7-[3-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

7-[3-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-3-(メチルスルフォニル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン、

7-[3-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-3- (メチルスルフォニル) -2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

3-アセチル-7-[3-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

5 3-アセチル-7-[3-[4-(3-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン、

3-アセチル-7-[3-[4-(2, 4-ジフルオロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン、

3-アセチル-7-[3-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-

10 2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

3-アセチル-7-[3-[4-(3-メチルフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

3-アセチル-7-[3-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2、3、4、5-テトラヒドロ-IH-3-ペンズアゼピン、

15 3-アセチル-7-[3-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、

3-[(3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) オキシ]-N-[3-(4-メチルフェニル)プロピル]プロパンアミド、

N-[3-(4-クロロフェニル)プロピル]-3-[(3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒ

20 ドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)オキシ]プロパンアミド、

N-[3-(3-クロロフェニル)プロピル]-3-[(3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)オキシ]プロパンアミド、

N-[3-(2-クロロフェニル)プロピル]-3-[(3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)オキシ]プロパンアミド、

25 3-(4-クロロフェニル)-N-[3-[(3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ベンゾアゼピン-7-イル)オキシ]プロピル]-I-プロパンアミン、

(E)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-2-ブテン-1-オン、

- (E)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)-2-ブテン-1-オン、
- (E)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(3-イソプロピル-
 - 2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-オキソ-2-プテン-
- 5 1-オン、
 - 8-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-3-イソプロピル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
 - 8-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-3-シクロペンチ ル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
- 10 2-ベンジル-8-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
 - 8-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2-イソブチリル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ペンズアゼピン、
 - 2-ベンゾイル-8-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-
- 15 2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
 - 8-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2-(メチルスルフォニル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ペンズアゼピン、
 - 8-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-N-エチル-1, 3, 4, 5-テトラヒドロ-2H-2-ベンズアゼピン-2-カルボキサミド、
- 20 8-[3-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
 - 8-[3-[4-(2, 4-ジフルオロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
 - 8-[3-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2-イソプロピル
- 25 -2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
 - 2-イソプロピル-8-[3-[4-(3-メチルフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-2-ベンズアゼピン、
 - 2-イソプロピル-8-[3-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、

2-イソプロピル-8-[3-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、

2-イソプロピル-8-[3-[4-(3-トリフルオロメチルフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-2-ベンズアゼピン、

- 5 2-アセチル-8-[3-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ペンズアゼピン、
 - 2-アセチル-8-[3-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
 - 2-イソプチリル-8-[3-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキ
- 10 シ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、 2-イソプチリル-8-[3-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
 - 8-[3-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2-(メチルスルフォニル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
- 15 8-[3-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2- (メチルスルフォニル) -2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
 - 2-アセチル-8-[3-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
 - 2-アセチル-8-[3-[4-(3-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-
- 20 2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-iH-2-ベンズアゼピン、
 - 2-アセチル-8-[3-[4-(2, 4-ジフルオロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
 - 2-アセチル-8-[3-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
- 25 2-アセチル-8-[3-[4-(3-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ペンズアゼピン、
 - 2-アセチル-8-[3-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-
 - 2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、
 - 2-アセチル-8-[3-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-

25

2.3.4.5-テトラヒドロ-IH-2-ベンズアゼピン、

3-[(2-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル) オキシ]-N-[3-(4-メチルフェニル) プロピル] プロパンアミド、

N-[3-(4-クロロフェニル)プロピル]-3-[(2-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒ

ドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル)オキシ]プロパンアミド、

N-[3-(3-クロロフェニル)プロピル]-3-[(2-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル)オキシ]プロパンアミド、

N-[3-(2-クロロフェニル)プロピル]-3-[(2-イソプロピル-2,3,4,5-テトラヒードロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル)オキシ]プロパンアミド、

10 3-(4-クロロフェニル)-N-[3-[(2-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンゾアゼピン-8-イル)オキシ]プロピル]-1-プロパンアミン。

化合物(I)、(I')、(I")、(I")、(I")または(I"")の塩としては、例えば、無機塩基との塩、アンモニウム塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性または酸性アミノ酸との塩などが挙げられる。

無機塩基との塩の好適な例としては、例えば、ナトリウム塩、カリウム塩 などのアルカリ金属塩;カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩などのアルカリ土類金属塩;アルミニウム塩などが挙げられる。

20 有機塩基との塩の好適な例としては、例えば、トリメチルアミン、トリエ チルアミン、ピリジン、ピコリン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、 トリエタノールアミン、ジシクロヘキシルアミン、N,Nージベンジルエチレン ジアミンなどとの塩が挙げられる。

無機酸との塩の好適な例としては、例えば、塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などとの塩が挙げられる。

有機酸との塩の好適な例としては、例えば、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸などとの塩が挙げられる。

塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えば、アルギニン、リジン、 オルニチンなどとの塩が挙げられ、酸性アミノ酸との塩の好適な例としては、 例えば、アスパラギン酸、グルタミン酸などとの塩が挙げられる。

これらの塩のなかでも、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、化合物 (I)、(I')、(I'')、(I''')、(I''')または(I'''')は、酸性官能基を有する場合、アルカリ金属塩(例えば、ナトリウム塩、カリウム塩など)、アルカリ土類金属塩(例えば、カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩など)などの無機塩、アンモニウム塩などを形成していてもよい。また、化合物(I)、(I')、(I'')、(I''')、(I''')または(I'''')は、塩基性官能基を有する場合、塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩、臭化水素酸塩などの無機塩;または酢酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、コハク酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩などの有機塩を形成していてもよい。

化合物(I)、(I')、(I")、(I")、(I"") および(I"")(以 下、本発明化合物と略記することがある)は、無水物、水和物のいずれであってもよい。水和物の場合、0.5ないし3個の水分子を有していてもよいさらに、本発明化合物は、同位元素(例、3H、14C、35Sなど)で標識されていてもよい。

20 本発明化合物が、光学異性体、立体異性体、位置異性体、回転異性体を含有する場合には、これらも本発明化合物として含有されるとともに、自体公知の合成手法、分離手法によりそれぞれを単品として得ることができる。例えば、本発明化合物に光学異性体が存在する場合には、該化合物から分割された光学異性体も本発明化合物に包含される。

該光学異性体は、自体公知の方法により製造することができる。具体的には、光学活性な合成中間体を用いる、または、最終物のラセミ体の混合物を 常法に従って光学分割することにより光学異性体を得る。

光学分割法としては、自体公知の方法、例えば、以下に詳述する分別再結 晶法、キラルカラム法、ジアステレオマー法等が用いられる。

15

20

25

1)分別再結晶法

ラセミ体と光学活性な化合物(例えば、(+)ーマンデル酸、(ー)ーマンデル酸、(+)ー酒石酸、(ー)ー酒石酸、(+)ー1ーフェネチルアミン、(ー)ー1ーフェネチルアミン、シンコニン、(ー)ーシンコニジン、ブルシンなど)と塩を形成させ、これを分別再結晶法によって分離し、所望により、中和工程を経てフリーの光学異性体を得る方法。

2) キラルカラム法

ラセミ体またはその塩を光学異性体分離用カラム(キラルカラム)にかけて分離する方法。例えば液体クロマトグラフィの場合、ENANTIO-OVM(トーソー社製)あるいは、ダイセル社製 CHIRAL シリーズなどのキラルカラムに光学異性体の混合物を添加し、水、種々の緩衝液(例えば、リン酸緩衝液)、有機溶媒(例えば、エタノール、メタノール、イソプロパノール、アセトニトリル、トリフルオロ酢酸、ジエチルアミンなど)を単独あるいは混合した溶液として展開させることにより、光学異性体を分離する。また、例えば、ガスクロマトグラフィーの場合、CP-Chirasil-DeX CB(ジーエルサイエンス社製)などのキラルカラムを使用して分離する。

3) ジアステレオマー法

ラセミ体の混合物を光学活性な試薬と化学反応によってジアステレオマーの混合物とし、これを通常の分離手段(例えば、分別再結晶、クロマトグラフィ法等)などを経て単一物質とした後、加水分解反応などの化学的な処理により光学活性な試薬部位を切り離すことにより光学異性体を得る方法。例えば、本発明化合物が分子内にヒドロキシまたは1,2級アミノを有する場合、該化合物と光学活性な有機酸(例えば、MTPA [α-メトキシーα-(トリフルオロメチル)フェニル酢酸]、(-)ーメントキシ酢酸等)などとを縮合反応に付すことにより、それぞれエステル体またはアミド体のジアステレオマーを得ることができる。一方、本発明化合物がカルボン酸基を有する場合、該化合物と光学活性アミンまたはアルコール試薬とを縮合反応に付すことにより、それぞれアミド体またはエステル体のジアステレオマーが得られる。分離されたジアステレオマーは、酸加水分解あるいは塩基性加水分解反応に付すこと

10

により、元の化合物の光学異性体に変換される。

化合物(I') または(I")のプロドラッグは、生体内における生理条件下 で酵素や胃酸等による反応により化合物 (I') または (I") に変換する化合 物、すなわち酵素的に酸化、還元、加水分解等を起こして化合物(I')また は(I")に変化する化合物、胃酸等により加水分解などを起こして化合物(I') または (I") に変化する化合物をいう。化合物 (I') または (I") のプロ ドラッグとしては、化合物 (I') または (I") のアミノ基がアシル化、アル キル化、りん酸化された化合物 [例、化合物 (I') または (I") のアミノ基 がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、(5-メ チルー2ーオキソー1, 3ージオキソレンー4ーイル) メトキシカルポニル 化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピパロイルオキシメチ ル化、tert-ブチル化された化合物など];化合物(I') または(I") の水酸基がアシル化、アルキル化、りん酸化、ほう酸化された化合物(例、 化合物(I') または(I") の水酸基がアセチル化、パルミトイル化、プロパ 15 ノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチ ルアミノメチルカルボニル化された化合物など); 化合物 (I ') または (I ") のカルボキシル基がエステル化、アミド化された化合物[例、化合物(I・) または(I")のカルポキシル基がエチルエステル化、フェニルエステル化、 カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピパロイ 20 ルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、 フタリジルエステル化、 (5-メチル-2-オキソ-1, 3-ジオキソレン 4ーイル)メチルエステル化、シクロヘキシルオキシカルボニルエチルエ ステル化、メチルアミド化された化合物など]などが挙げられる。これらの 化合物は自体公知の方法によって化合物(I') または(I")から製造するこ 25 とができる。

また、化合物(I') または(I")のプロドラッグは、広川書店1990年 刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されている ような、生理的条件で化合物 (I') または (I") に変化するものであっても よい。

なお、化合物(I)、(I")、(I")および(I"")もプロドラッグとして用いてよい。これらの化合物のプロドラッグとしては、前記化合物(I')または(I")のプロドラッグと同様のものが挙げられる。

5

10

15

本発明化合物は、以下に詳述する [製造法1] ないし [製造法10]、あるいはこれに準ずる方法によって製造することができる。

下記の [製造法1] ないし [製造法10] において、アルキル化反応、加水分解反応、アミノ化反応、エステル化反応、アミド化反応、エステル化反応、ホステル化反応、アミド化反応、エステル化反応、ないてテル化反応、酸化反応、還元反応などを行う場合、これらの反応は、自体公知の方法にしたがって行われる。このような方法としては、例えばオーガニック ファンクショナル グループ プレパレーションズ (ORGANIC FUNCTIONAL GROUP PREPARATIONS) 第2版、アカデミックプレス社 (ACADEMIC PRESS, INC.) 1989年刊;コンプリヘンシブ・オーガニック・トランスフォーメーション (Comprehensive Organic Transformations) VCH Publishers Inc., 1989年刊等に記載の方法などが挙げられる。

10

15

20

[製造法1]

式 (I) においてXが $-(CH_2)_{w3}CO-(w3$ は前記と同意義を示す)である化合物 (Ia) は、例えば下記アミド化反応によって製造される。

(アミド化反応)

$$R-(CH_2)_{W3}-COOH + H-NBA-Y-NR^2$$

$$R-(CH_2)_{W3}-CO-NBA-Y-NB^{1}$$
(1a)

[式中の記号は前記と同意義を示す]

該「アミド化反応」には、下記の「脱水縮合剤を用いる方法」と「カルボ キシの反応性誘導体を用いる方法」が含まれる。

i) 脱水縮合剤を用いる方法

化合物(III)、1ないし5当量の化合物(II)、および1ないし2当量の脱水縮合剤を、不活性溶媒中で反応させる。必要に応じ、1ないし1.5当量の1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(HOBT)および(または)触媒量ないし5当量の塩基の共存下に反応を行ってもよい。

該「脱水縮合剤」としては、例えばジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩(WSC) などが挙げられる。なかでも WSC が好ましい。

「不活性溶媒」としては、例えば、ニトリル系溶媒(好ましくはアセトニトリル)、アミド系溶媒(好ましくは DMP)、 ハロゲン化炭化水素系溶媒(好ましくは THF)などが挙げられる。

これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。

「塩基」としては、例えば

1) 例えばアルカリ金属またはアルカリ土類金属の水素化物(例、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、水素化カルシウムなど)、

· 10

25

アルカリ金属またはアルカリ土類金属のアミド類 (例、リチウムアミド、ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムジシクロヘキシルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド、ナトリウムヘキサメチルジシラジド、カリウムヘキサメチルジシラジドなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の低級アルコキシド(例、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tert-ブトキシドなど)などの強塩基;

- 2) 例えば、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の水酸化物(例、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化バリウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の炭酸塩(例、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の炭酸水素塩(例、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムなど)などの無機塩基:および
- 3) 例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジメチルアミノピリジン、DBU(1,8-ジアザビシクロ [5.4.0] ウンデス-7-エン)、DBN(1,5-ジアザビシクロ [4.3.0] ノン-5-エン) などのアミン類;例えばピリジン、イミダゾール、2,6-ルチジンなどの塩基性複素環化合物などの有機塩基などが挙げられる。

上記した塩基のなかでも、トリエチルアミン、4-ジメチルアミノピリジン 20 などが好ましい。

反応温度は、通常室温 (0 ないし 30℃、以下同様) である。反応時間は、 例えば 10 ないし 24 時間である。

ii)カルボキシの反応性誘導体を用いる方法

化合物(II)の反応性誘導体と1ないし5当量(好ましくは1ないし3当量) の化合物(III)とを、不活性溶媒中で反応させる。必要に応じ、1ないし10 当量、好ましくは1ないし3当量の塩基の共存下に反応を行ってもよい。

化合物 (II) の「反応性誘導体」としては、例えば酸ハライド (例、酸クロリド、酸プロミドなど)、混合酸無水物 (例、 C_{1-6} アルキルーカルボン酸、 C_{6-10} アリールーカルボン酸または C_{1-6} アルキル炭酸との酸無水物など)、活性

エステル(例、置換基を有していてもよいフェノール、1-ヒドロキシベンソトリアゾールまたはN-ヒドロキシスクシンイミドとのエステルなど)などが挙げられる。

該「置換基を有していてもよいフェノール」における「置換基」としては、例えばハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシが挙げられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個である。

該「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」としては、前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよいフェノール」の具体例としては、例えばフェノール、ペンタクロロフェノール、ペンタフルオロフェノール、pーニトロフェノールなどが挙げられる。反応性誘導体は、好ましくは酸ハライドである。

「不活性溶媒」としては、例えばエーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでも、アセトニトリル、THF、ジクロロメタン、クロロホルムなどが好ましい。

「塩基」としては、前記と同様のものが用いられる。該塩基は、好ましくは、水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、トリエチルアミン、ピリジンなどである。

反応温度は、通常-20 $^{\circ}$ ないし50 $^{\circ}$ 、好ましくは室温である。反応時間は、通常5分間ないし40時間、好ましくは1ないし18時間である。

25

10

15

20

また、式: $R-(CH_2)_{w3}-SO_2$ OH (記号は前記と同意義を示す)で表されるスルホン酸、または式: $R-(CH_2)_{w3}-SOOH$ (記号は前記と同意義を示す)で表されるスルフィン酸を、上記「カルボキシの反応性誘導体を用いる方法」と同様の方法に付すことによって、それぞれ式(I)においてXが- $(CH_2)_{w3}$

15

20

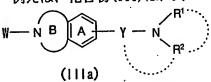
25

 $_3$ SO $_2$ - または- (CH $_2$) $_{w3}$ SO - (記号は前記と同意義を示す) である化合物を製造することができる。

化合物(II)は、自体公知の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。

化合物 (III) は、自体公知の方法、例えば、ケミカル ファーマシューティカル ブレティン(Chem. Pharm. Bull.), 36, 4377 (1988)、特表平 9-506885、特表平 10-504315 等に記載の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。

例えば、化合物(III)は、式



[式中、Wはアミノ基の保護基を、その他の記号は前記と同意義を示す]で表される化合物を脱保護反応に付し、Wを除去することにより製造することができる。

Wで示されるアミノ基の保護基としては、例えば、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tertープトキシカルボニルなど)、ベンゾイル、 C_{7-10} アラルキルーカルボニル(例、ベンジルカルボニルなど)、 C_{7-14} アラルキルオキシーカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル、9-フルオレニルメトキシカルボニルなど)、トリチル、フタロイル、N,N-ジメチルアミノメチレン、シリル(例、トリメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、tertープチルジメチルシリル、tertープチルジエチルシリルなど)、 C_{2-6} アルケニル(例、1-アリルなど)などが用いられる。これらの基は、1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシなど)またはニトロなどで置換されていてもよい。

脱保護反応は、例えば化合物(IIIa)を、鉱酸(例えば塩酸、硫酸、臭化水素酸、ヨウ素酸、過ヨウ素酸等)等の酸またはアルカリ金属水酸化物(例えば水

. . 15

20

酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等)等の塩基の水溶液中、 好ましくは 20℃ないし 140℃に保持することにより行われる。該酸または塩 基の使用量は、化合物(IIIa)に対して通常 1 ないし 100 当量、好ましくは 1 -ないし 40 当量である。酸または塩基の強さは、通常、0.1 規定ないし 18 規定、 好ましくは 1 規定ないし 12 規定である。反応時間は、通常 0.5 時間ないし 48 時間、好ましくは 1 時間ないし 24 時間である。

また、Wがt-ブトキシカルボニル基等の場合、脱保護反応は、化合物(IIIa) を有機酸(例えばトリフルオロ酢酸、ぎ酸、酢酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸等)に溶解し、通常-20℃ないし200℃、好ましくは0℃ないし100℃に保持することにより行うこともできる。該有機酸の使用量は、化合物(IIIa)に対して1ないし100当量、好ましくは1ないし40当量である。

脱保護反応は、パラジウム、パラジウムー炭素、ラネーニッケル、ラネーコバルト、酸化白金等を触媒として、例えばエタノール等のアルコール系溶媒や酢酸等の溶媒中で、常圧あるいは必要に応じて加圧下に、化合物(IIIa)を接触還元反応に付すことにより行うこともできる。

化合物(IIIa)は、自体公知の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。例えば、化合物(IIIa)のうち、Yが C_{2-6} アルケニレン [例えば、 $-CH=CH-(CH_2)_{w4}-(w4$ は前記と同意義を示す)] である化合物(IIIaa)は、例えば以下の [反応式1-1] にしたがって製造することができる。

[反応式1-1]

77.

$$W = N B A C = CH_2 - (CH_2)_{w4} - L + H = N R^{1}$$

$$(IVa) \qquad (Va)$$

$$W - NBA - C-CH_2 - (CH_2)_{w4} - NR^1$$
(ab)

$$W = N B A C - CH2 - (CH2)w4 - N R1$$
(ac)

W -N B A -CH=CH -
$$(CH_2)_{w4}$$
 -N R^1 (IIIaa)

[式中、しは脱離基を、その他の記号は前記と同意義を示す]

工程(aa)では、化合物(IVa)と化合物(Va)との縮合反応によ り、化合物(VIa)を製造する。

Lで示される「脱離基」としては、例えばハロゲン原子(例、塩素、臭素、 5 ョウ素など)、ハロゲン化されていてもよい C 1-6アルキルスルホニルオキシ (例、メタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ、トリフルオロメ ・ タンスルホニルオキシなど)、置換基を有していてもよい C 6-10 アリールス ルホニルオキシ、ヒドロキシなどが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい C 6-10 アリールスルホニルオキシ」におけ る「置換基」としては、例えばハロゲン原子(例、塩素、臭素、ヨウ素など)、 ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルまたは C₁₋₆アルコキシなどが挙 げられる。置換基の数は、例えば1ないし3個である。「置換基を有してい てもよい (6-10アリールスルホニルオキシ) の具体例としては、ベンゼンス ルホニルオキシ、p-トルエンスルホニルオキシ、1-ナフタレンスルホニ 15 ルオキシ、2-ナフタレンスルホニルオキシなどが挙げられる。

該「脱離基」は、好ましくは、ハロゲン原子(例、塩素、臭素、ヨウ素など)、メタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシ、p - トルエンスルホニルオキシなどである。

本縮合反応は、通常不活性溶媒中で行われる。

該「不活性溶媒」としては、例えば、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでも、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド(DMF)、アセトン、エタノール、ピリジンなどが好ましい。

化合物(Va)の使用量は、化合物(IVa)に対し、1 ないし 100 当量である。また、化合物(Va)を反応溶媒量用いてもよい。

反応温度は約-20 $\mathbb C$ ないし 200 $\mathbb C$ 、好ましくは室温ないし 100 $\mathbb C$ である。 反応時間は、例えば約 0.5 時間ないし 1 日である。

本縮合反応は、塩基の存在下に行ってもよい。該塩基は、好ましくは、水 素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸 化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、トリエチルアミン、 ピリジンなどである。塩基の使用量は、化合物(IVa)に対し、0.1 ないし 100 当量、好ましくは 1 ないし 10 当量である。

20

25

10

化合物 (IVa) は、自体公知の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。化合物 (IVa) は、例えば特開平 6-166676 等に記載の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。

また、化合物 (V a) は、自体公知の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。

工程 (ab) では、化合物 (VIa) を還元反応に付すことにより、化合物 (VIIa) を製造する。

本還元反応は、例えば水素化ホウ素ナトリウム、水素化 リチウムアルミニウム、トリエチルシラン等の還元剤を用いて行うことができる。

25

還元反応は、例えば、リダクション ウィズ コンプレックス メタル ヒドリドズ (Reduction with Complex Metal Hydrides) Interscience, New York (1956)、ケミカル ソサイエティー レビューズ (Chem. Soc. Rev.), 5, 23 (1976) 、シンセシス(Synthesis), 633 (1974)、ジャーナル オブ ジ アメリカン ケミカル ソサイエティー(J. Am. Chem. Soc.) 91, 2967 (1969)、ジャーナル オブ オーガニック ケミストリー(J. Org. Chem.), 29, 121 (1964)、オーガニック リアクションズ(Org. Reactions), 1, 155 (1942)、アンゲバンテ ヘミー(Angew. Chem.), 71, 726 (1956)、シンセシス(Synthesis), 633 (1974)、ジャーナル オブ ジ アメリカン ケミカル ソサイエティー(J. Am. Chem. Soc.), 80, 2896 (1958)、オーガニック リアクションズ(Org. Reactons), 4, 378 (1948)、ジャーナル オブ ジ アメリカン ケミカル ソサイエティー(J. Am. Chem. Soc.), 108, 3385 (1986)等に記載の方法あるいはそれに準じた方法等にしたがって行うことができる。

15工程 (a c) では、化合物 (V II a) を脱水反応に付すことにより、化合物 (IIIaa) を製造する。

本脱水反応は、加熱条件下あるいは室温下に、必要に応じ酸触媒(例、硫酸、リン酸、硫酸水素カリウム、pートルエンスルホン酸、三フッ化ホウ素エーテル錯体、ヨウ素など)を用いることによって行うことができる。また、脱水反応は、塩化チオニルーピリジン、オキシ塩化リンーピリジンなどの活性化剤を用いて行うこともできる。

脱水反応は、例えばオーガニック シンセシス (Org. Synth.), <u>I</u>, 183 (1941)、オーガニック シンセシス (Org. Synth.), <u>I</u>, 430 (1941)、オーガニック シンセシス (Org. Synth.), <u>III</u>, 204 (1955)、オーガニック シンセシス (Org. Synth.), <u>VI</u>, 307 (1988)、シンセシス (Synthesis), <u>III</u>, 1159 (1980)、ジャーナル オブ ジ アメリカン ケミカル ソサイエティー(J. Am. Chem. Soc.), <u>106</u>, 6690 (1984)、テトラヘドロン レターズ (Tetrahedron Lett.), 599 (1971) 等に記載の方法あるいはそれに準じた方法にしたがって行うことができる。

また、 [反応式1-1] で用いられる化合物 (VIa) のうち、W4が1 である化合物 (VIaa) は、例えば以下の [反応式1-2] に従い、化合物 (IXa)、化合物 (Va) およびホルムアルデヒドをマンニッヒ反応に付すことにより製造することができる。

[式中の記号は前記と同意義を示す]

工程 (a e) におけるマンニッヒ反応は、例えばオーガニック リアクションズ (Org. Reactons), 1, 303 (1942) 、テトラヘドロン レターズ (Tetrahedron Lett.), 18, 1299 (1977) 等に記載の方法あるいはそれに準じた方法にしたがって行うことができる。

化合物 (I X a) は、自体公知の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。化合物 (I X a) は、例えばジャーナル オブ ケミカルソサイエティー パーキン トランスダクション 1 (J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1), 2993 (1994)等に記載の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。

化合物 (VIaa) は、以下の [反応式1-3] によっても製造すること 20 ができる。

[式中、 R^9 は C_{1-6} アルキルを、その記号は前記と同意義を示す]

25

 R^9 で示される「 C_{1-6} アルキル」としては、前記 R^4 で示される「 C_{1-6} ア .ルキル」と同様のものが挙げられる。

すなわち、

工程 (af): 化合物 (IXa) と化合物 (Xa) との縮合反応、および 5 工程 (ag): 化合物 (XIa) の還元反応を、順次行うことにより、化合物 (VIaa) を製造することができる。

工程 (a f) は、自体公知の縮合反応を用いて行うことができる。縮合反応は、例えばジャーナル オブ ヘテロサイクリック ケミストリー (J. Heterocyclic Chem.), 30, 23 (1993) 、ヘテロサイクルス (Heterocycles)、22、195 (1984)等に記載の方法あるいはそれに準じた方法にしたがって行うことができる。

化合物(Xa)は、自体公知の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。

工程 (ag) は、自体公知の還元反応 (例、Pd/C 等の遷移金属触媒を用いた接触還元反応、Et₃SiH などの金属水素化物を用いた還元反応、NaBH(OAc)₃ などの金属水素錯化合物を用いた還元反応等)を用いて行うことができる。 還元反応は、例えばジャーナル オブ ジ アメリカン ケミカル ソサイエティー(J. Am. Chem. Soc.), 76, 5014 (1954)、ブレティン オブ ジケミカル ソサイエティー オブ ジャパン (Bull. Chem. Soc. Jpn.), 45, 3506 (1972) 等に記載の方法あるいはそれに準じた方法にしたがって行うことができる。

化合物 (IIIa) のうち、 $Yが-O-(CH_2)_{w2}-(w2は前記と同意義を示す) である化合物 (IIIab) は、以下の [反応式 <math>2-1$] に従い、化合物 (IXb) と化合物 (Xb) とを、例えば光延(Mitsunobu) 反応の条件下、脱水反応に付すことにより製造することができる。

[反応式2-1]

15

$$W-NBA-O-(CH_2)_{w2}-NR^1$$

(Illab)

[式中の記号は前記と同意義を示す]

工程(ba)における脱水反応は、例えばシンセシス (Synthesis),1(1981)、 プレティン オブ ジ ケミカル ソサイエティー オブ ジャパン (Bull. Chem. Soc. Jpn.), 49, 510 (1976) 等に記載の方法あるいはそれに準じた方 法にしたがって行うことができる。

化合物 (IXb) は、自体公知の方法あるいはそれに準じた方法により製造 することができる。

化合物(Xb)は、自体公知の方法あるいはそれに準じた方法により製造 することができる。 10

化合物 (IIIa) のうち、Yが-CO- (CH₂) w₇-CO- (W7は前記と 同意義を示す)である化合物(IIIac)は、以下の[反応式2-2]に従い、 化合物 (IVd) と化合物 (Va) とを、前述の「アミド化反応」に付すこと により合成することができる。

[反応式2-2]

[式中の記号は前記と同意義を示す]

化合物 (IVd) は、自体公知の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。

5 [製造法2]

式 (I) においてXが $-(CH_2)_{w3}$ $COO(CH_2)_{w4}$ - (記号は前記と同意義を示す) である化合物 (Ib) は、例えば下記エステル化反応によって製造される。

(エステル化反応)

$$R-(CH_2)_{W3}-COOH + H0-(CH_2)_{W4}-NBA-Y-NR^2$$
(11)

$$R - (CH_2)_{W3} - C00 - (CH_2)_{W4} - NBA - Y - NR^{1}$$
(1b)

10

20

[式中の記号は前記と同意義を示す]

本反応では、化合物(II)の反応性誘導体と1ないし5当量(好ましくは1ないし3当量)の化合物(IVb)とを、通常、1ないし10当量、好ましくは1ないし3当量の塩基の共存下に、不活性溶媒中で反応させる。

15 化合物(II)の「反応性誘導体」としては、前記 [製造法1] において例示したものが用いられる。なかでも、酸ハライドが好ましい。

「不活性溶媒」としては、例えばエーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでも、アセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルムなどが好ましい。

「塩基」としては、前記 [製造法1] において例示したものが用いられる。

該塩基は、好ましくは、水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、トリエチルアミン、ピリジンなどである。

反応温度は、通常−20℃ないし50℃、好ましくは室温である。反応時間は、 通常5分間ないし40時間、好ましくは1ないし18時間である。

[製造法3]

10

式 (I) においてXが $-(CH_2)_{w1}0(CH_2)_{w2}-$ (記号は前記と同意義を示す)である化合物 (Ic) は、例えば下記エーテル化反応によって製造され

(エーテル化反応)

$$R - (CH_2)_{W1} - L + H0 - (CH_2)_{W2} - NB A - Y - NR^2$$

$$(V) \qquad \qquad (IVc) \qquad \qquad R^2$$

$$R - (CH_2)_{W1} - 0 - (CH_2)_{W2} - NB A - Y - NR^2$$

[式中の記号は前記と同意義を示す]

本反応では、化合物 (IVc) と約1ないし5当量 (好ましくは1ないし2当量) の化合物(V)とを、塩基の共存下、不活性溶媒中で反応させる。

(Ic)

「塩基」としては、 [製造法1] において例示したものが用いられる。該 塩基は、好ましくは、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミ ン、Nーメチルモルホリン、ピリジンなどである。

塩基の使用量は、通常化合物 (V) に対して約1ないし5当量である。

20. 「不活性溶媒」としては、例えば、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、 ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、 ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種 以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでも、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド (DMF)、アセトン、エタノール、ピリジンなどが好ましい。

反応温度は約-20℃ないし100℃、好ましくは室温ないし80℃である。反応時間は、例えば約0.5時間ないし1日である。

5

10

15

化合物(V)においてLで示される脱離基がヒドロキシである場合、化合物(Ic)は、光延反応を用いて製造することができる。

該光延反応は、化合物(Y)と0.5 ないし5 当量(好ましくは1 ないし1.5 当量)の化合物(IVc)とを、0.5 ないし5 当量(好ましくは1 ないし1.5 当量)のアセチルジカルボン酸エチルの共存下に、不活性溶媒中で反応させることによって行われる。

不活性溶媒としては、例えばエーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、 芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシ ド系溶媒などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用 いてもよい。なかでも、アセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルムな どが好ましい。

反応温度は、通常-20℃ないし50℃、好ましくは室温である。反応時間は、 通常5分間ないし40時間、好ましくは1ないし18時間である。

化合物(IVc)は、自体公知の方法により製造することができる。

20

[製造法4]

式 (I) においてXが $-(CH_2)_{w3}$ NR 8a CO $(CH_2)_{w4}$ - (記号は前記と同意義を示す)である化合物 (Id) は、例えば下記アミド化反応によって製造される。

25 (アミド化反応)

$$R - (CH_2)_{W3} - NH + H00C - (CH_2)_{W4} - NB A - Y - NR^2$$

$$(VI) \qquad \qquad (VIId) \qquad \qquad R^2$$

$$R - (CH_2)_{W3} - NCO - (CH_2)_{W4} - NB A - Y - NR^2$$

$$(Id) \qquad \qquad R^2$$

[式中、R^{8a}は水素原子またはハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルを、その他の記号は前記と同意義を示す]

R®で示される「ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキル」としては、

5 前記 R[®]として例示したものが挙げられる。

本反応は、前記した [製造法 1] に準じて行われる。 化合物 (YI) は、自体公知の方法により製造することができる。 化合物 (YIId) は、自体公知の方法により製造することができる。

10 [製造法5]

式(I)においてXが $-(CH_2)_{w5}$ NHCONR $^{8a}(CH_2)_{w6}$ - (式中の記号は前記と同意義を示す)である化合物(Ie)は、例えば下記ウレア化反応によって製造される。

(ウレア化反応)

15

$$R - (CH_2)_{W5} - NH_2 + R^{8 a} + (CH_2)_{W6} - NB A + Y - NR^{2}$$

$$R - (CH_2)_{W5} - NHCON - (CH_2)_{W6} - NB A + Y - NR^{2}$$

$$R - (CH_2)_{W5} - NHCON - (CH_2)_{W6} - NB A + Y - NR^{2}$$

$$R^{8 a} + (CH_2)_{W5} - NHCON - (CH_2)_{W6} - NB A + Y - NR^{2}$$

$$R - (CH_2)_{W5} - NHCON - (CH_2)_{W6} - NB A + Y - NR^{2}$$

[式中の記号は前記と同意義を示す]

本反応では、化合物(IXe)と1ないし5当量(好ましくは1ないし1.5当量) 化合物(VIIIe)とを、塩基の共存下、不活性溶媒中で反応させる。

「塩基」としては、前記 [製造法1] において例示したものが用いられる。 該塩基は、好ましくは、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、 水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、トリエチルアミ ン、ピリジンなどである。

「不活性溶媒」としては、例えば、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、 10 ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、 ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種 以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでも、アセトニトリル、D MF、アセトン、エタノール、ピリジンなどが好ましい。

反応温度は、通常約-20℃ないし100℃、好ましくは室温ないし80℃である。反応時間は、例えば約0.5時間ないし1日である。

化合物(VIIIe)は、自体公知の方法により製造することができる。 化合物(IXe)は、自体公知の方法により製造することができる。

[製造法6]

20 式(I)においてRが置換基を有していてもよい環集合芳香族基(Ar ²-

10

15

20

 Ar^3) である化合物 (If) は、例えば下記アリールカップリング反応によって製造することもできる。

(アリールカップリング反応)

$$Ar^{2} \xrightarrow{\downarrow} L^{1} \qquad + \qquad L^{2} \xrightarrow{} Ar^{3} \xrightarrow{} X \xrightarrow{} N \xrightarrow{B} A \xrightarrow{} Y \xrightarrow{} N$$

$$(Xf) \qquad \qquad (XIf) \qquad \qquad R^{2}$$

$$Ar^{2} \xrightarrow{} Ar^{3} \xrightarrow{} X \xrightarrow{} N \xrightarrow{B} A \xrightarrow{} Y \xrightarrow{} N$$

$$(If) \qquad \qquad R^{2}$$

[式中、 Ar^2 および Ar^3 は、それぞれ置換基を有していてもよい単環式芳香 族基または縮合芳香族基を; L^1 はヒドロキシあるいは C_{1-6} アルキルを; L^2 はハロゲン(好ましくは塩素、臭素) あるいはトリフルオロメタンスルホニル オキシを;その他の記号は前記と同意義を示す〕

 Ar^2 および Ar^3 で示される「置換基を有していてもよい単環式芳香族基または縮合芳香族基」において、「置換基」、「単環式芳香族基」、「縮合芳香族基」としては、前記Rまたは Ar^1 として例示したものが用いられる。とりわけ、 Ar^2 および Ar^3 が、ともに置換基を有していてもよいフェニルであり、 Ar^2-Ar^3 が置換基を有していてもよいピフェニリルである場合が好ましい。

アリールカップリング反応は、自体公知の方法、例えば、アクタ ケミカスカンジナビア (Acta. Chemica Scandinavia), 221-230頁、1993年等に記載の方法、あるいはこれに準ずる方法に従って行うことができる。本反応では、化合物 (Xf) と1ないし3当量(好ましくは1ないし1.5当量)の化合物(XIf)とを、塩基および遷移金属触媒の存在下、不活性溶媒中で反応させる。

該「塩基」としては、前記 [製造法1] において例示したものが用いられる。該塩基は、好ましくは、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウムなどである。

「塩基」の使用量は、例えば化合物 (XII) に対して、約1ないし10当量である。

「遷移金属触媒」としては、例えば、パラジウム触媒、ニッケル触媒などが挙げられる。該「パラジウム触媒」としては、例えば、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、酢酸パラジウム、ビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)クロリド、パラジウムー炭素などが挙げられる。該「ニッケル触媒」としては、例えば、テトラキス(トリフェニルホスフィン)ニッケル(0)などが挙げられる。

該「遷移金属触媒」の使用量は、化合物 (XIf) に対して、約0.01ない 10 し1当量、好ましくは約0.01ないし0.5当量である。

反応温度は、室温ないし150℃、好ましくは約80℃ないし150℃である。反応時間は、例えば約1ないし48時間である。

該「不活性溶媒」としては、例えば、水、アルコール系溶媒、芳香族系溶 媒などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いても よい。なかでも、水、エタノール、トルエンなどの単独またはこれら二種以 上の混合溶媒が好ましい。

化合物 (Xf) は、自体公知の方法により製造することができる。 化合物 (XIf) は、自体公知の方法により製造することができる。

20 [製造法7]

式 (I) において、Yが C_{2-6} アルケニレン(例えば、 $CH=CHCH_2$) である化合物 (Ig) は、以下の [反応式 3-1] によって製造することができる。

すなわち、

25 工程(Aa):化合物(IXg)と化合物(Xa)との縮合反応、

工程(Ab): 化合物(XIg)の還元反応、および

工程 (Ac): 化合物 (VIIg) の脱水反応を順次行うことにより、化合物 (Ig) を製造することができる。

[反応式3-1]

Ar
$$-X - N$$
 B A $-C - CH_3$ + $(R^7O)_2CH - N$ R^2 (Aa)

Ar
$$-x$$
 $-x$ B A C $-CH$ CH $-X$ R^{r} Ab Ab A^{r} A

$$Ar - X - N \xrightarrow{B} A \xrightarrow{H} C - CH_2 - CH_2 - N \xrightarrow{R^2} (Ac)$$
(VIIg)

$$Ar - X - N B A - CH = CH - CH_2 - N R^2$$

[式中の記号は前記と同意義を示す]

工程(Aa)における縮合反応は、例えば、前記工程(af)と同様にして行うことができる。

工程(Ab)における還元反応は、自体公知の方法(例えば、Pd/C等の遷移金属触媒を用いた接触還元反応、Et,SiHなどの金属水素化物を用いた還元反応、NaBH 4などの金属水素錯化合物をもちいた還元反応等)を用いて行うことができる。

また、本反応は、2段階で行うこともでき、例えば、前述の工程(ag)で述べた還元反応と同様の条件で二重結合を還元した後、NaBH 4などの金属水素錯化合物を用いてカルボニル基を還元してもよい。

工程(Ac)における脱水反応は、例えば、前記工程(ac)と同様にして行うことができる。

化合物(IXg)は、自体公知の方法により製造することができる。

10

10

15

20

化合物(I)は、以下の[製造法8]に従い、化合物(IIa)と化合物(III)とを縮合反応に付すことによっても製造することができる。該「縮合反応」は、前述の工程(aa)における縮合反応と同様にして行うことができる。 [製造法8]

$$R - X - L + H - NB A - Y - N R^{2}$$
(IIa)
(III)

[式中の記号は前記と同意義を示す]

化合物 (IIa) は、自体公知の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。

化合物 (I') は、例えば以下の [製造法9] に従い、化合物 (IIb) と化合物 (IIIb) とを縮合反応に付すことによって製造することができる。該 「縮合反応」は、前述の工程 (a a) における縮合反応と同様にして行うことができる。

[製造法9]

$$Ar^{1} - X - L + H - NB^{1} A - Y - NR^{2}$$
(IIIb)

「式中の記号は前記と同意義を示す」

化合物 (IIb) は、自体公知の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。

化合物 (IIIb) は、前記化合物 (III) と同様にして製造することができる。

化合物 (I") は、例えば以下の [製造法10] に従い、化合物 (IIa) と 化合物 (IIIc) とを縮合反応に付すことによって製造することができる。該 「縮合反応」は、前述の工程 (a a) における縮合反応と同様にして行うことができる。

25 [製造法10]

[式中の記号は前記と同意義を示す]

化合物 (IIIc) は、前記化合物 (III) と同様にして製造することができる。

が記「アルコール系溶媒」としては、例えば、メタノール、エタノール、 イソプロパノール、tertープタノールなどが用いられる。

前記「エーテル系溶媒」としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン(THF)、1,4-ジオキサン、1,2-ジメトキシエタンなどが用いられる。

10 前記「ハロゲン化炭化水素系溶媒」としては、例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、四塩化炭素などが用いられる。

前記「芳香族系溶媒」としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン、 ピリジンなどが用いられる。

前記「炭化水素系溶媒」としては、例えば、ヘキサン、ペンタン、シクロ ヘキサンなどが用いられる。

前記「アミド系溶媒」としては、例えば、N,N-ジメチルホルムアミド(DMF)、N.N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドンなどが用いられる。

前記「ケトン系溶媒」としては、例えば、アセトン、メチルエチルケトン などが用いられる。

20 前記「スルホキシド系溶媒」としては、例えば、ジメチルスルホキシド (DMSO) などが用いられる。

前記「ニトリル系溶媒」としては、例えば、アセトニトリル、プロピオニトリルなどが用いられる。

25 かくして得られた本発明化合物において、分子内の官能基は、自体公知の 化学反応を組み合わせることにより目的の官能基に変換することもできる。 該化学反応の例としては、酸化反応、還元反応、アルキル化反応、加水分解 反応、アミノ化反応、エステル化反応、アリールカップリング反応、脱保護 反応などが挙げられる。

前記の各反応において、原料化合物が置換基としてアミノ、カルポキシ、 ヒドロキシ、カルポニルを有する場合、これらの基にペプチド化学などで一 般的に用いられるような保護基が導入されていてもよく、反応後に必要に応 じて保護基を除去することにより目的化合物を得ることができる。

アミノの保護基としては、前記 W として例示したアミノ基の保護基が用い られる。

10 カルボキシの保護基としては、例えば、C₁₋₆アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tertープチルなど)、C₇₋₁₁アラルキル(例、ベンジルなど)、フェニル、トリチル、シリル(例、トリメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、tertープチルジメチルシリル、tertープチルジエチルシリルなど)、C₂₋₆アルケニル(例、1-アリルなど)などが用いられる。これらの基は、1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、C₁₋₆アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシなど)またはニトロなどで置換されていてもよい。

ヒドロキシの保護基としては、例えば、 C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tert-ブチルなど)、フェニル、トリ チル、 C_{7-10} アラルキル(例、ベンジルなど)、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニルなど)、ベンゾイル、 C_{7-10} アラルキルーカルボニル(例、ベンジルカルボニルなど)、2-テトラヒドロピラニル、2-テトラヒドロフラニル、シリル(例、トリメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、tert-ブチルシリル、tert-ブチルシリル、tert-ブチルシリルなど)などが用いられる。これらの基は、1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、1-プロピルなど)、 C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシなど)または二トロなどで置換されていてもよい。

15

25

カルポニルの保護基としては、例えば、環状アセタール(例、1,3-ジオキサンなど)、非環状アセタール(例、 $ジ-C_{1-6}$ アルキルアセタールなど)などが用いられる。

上記した保護基の除去方法は、自体公知の方法、例えば、プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、 John Wiley and Sons 刊(1980)に記載の方法などに準じて行う ことができる。例えば、酸、塩基、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラジ ン、Nーメチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフ ルオリド、酢酸パラジウム、トリアルキルシリルハライド(例えば、トリメチ ルシリルヨージド、トリメチルシリルプロミドなど)などを使用する方法、還 元法などが用いられる。

本発明化合物は、公知の手段、例えば、溶媒抽出、液性変換、転溶、晶出、再結晶、クロマトグラフィーなどによって単離精製することができる。また、本発明化合物の原料化合物またはその塩は、前記と同様の公知の手段などによって単離精製することができるが、単離することなくそのまま反応混合物として次の工程の原料として供されてもよい。

本発明化合物は、優れた MCH 受容体拮抗作用を有するため、MCH に起因する 20 疾患の予防・治療剤として有用である。 また、本発明化合物は、毒性も低く、 経口吸収性および脳内移行性に優れている。

したがって、本発明化合物を含有するメラニン凝集ホルモン拮抗剤は、哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ウマ、ブタ、ウシ、サル、ヒトなど)に対し、MCHに起因する疾患の予防・治療剤などとして安全に投与される。

ここで、MCH に起因する疾患としては、例えば肥満症 [例、悪性肥満細胞症 (malignant mastocytosis)、外因性肥満 (exogenous obesity)、過インシュリン性肥満症(hyperinsulinar obesity)、過血漿性肥満(hyperplasmic obesity)、下垂体性肥満(hypophyseal adiposity)、減血漿性肥満症

15

20

25

(hypoplasmic obesity)、甲状腺機能低下肥満症(hypothyroid obesity)、視床下部性肥満(hypothalamic obesity)、症候性肥満症(symptomatic obesity)、小児肥満 (infantile obesity)、上半身肥満(upper body obesity)、食事性肥満症 (alimentary obesity)、性機能低下性肥満(hypogonadal obesity)、全身性肥満細胞症(systemic mastocytosis)、単純性肥満(simple obesity)、中心性肥満(central obesity)など]、摂食亢進症(hyperphagia)、情動障害、性機能障害などが挙げられる。

本発明化合物は、糖尿病、糖尿病合併症(例、糖尿病性網膜症、糖尿病性神経症、糖尿病性腎症など)、動脈硬化症、膝関節炎などの生活習慣病の予防・ 治療薬としても有用である。

さらに、本発明化合物は、摂食抑制薬としても有用である。

本発明の MCH 拮抗剤および医薬組成物は、食事療法(例、糖尿病の食事療法など)、運動療法と併用することもできる。

本発明の MCH 拮抗剤および医薬組成物は、それぞれ本発明化合物を、そのままあるいは薬理学的に許容される担体とともに、自体公知の手段に従って製剤化することによって製造される。

てこで、薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種 有機あるいは無機担体物質、例えば、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結 合剤、崩壊剤;液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、 緩衝剤、無痛化剤などが挙げられる。また、製剤化の際に、必要に応じて、 防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤、吸着剤、湿潤剤などの添加物を用いる こともできる。

賦形剤としては、例えば、乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、コーンスターチ、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸などが挙げられる。

滑沢剤としては、例えば、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが挙げられる。

結合剤としては、例えば、結晶セルロース、白糖、D-マンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセル

25

ロース、ポリビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチルセル ロース、カルボキシメチルセルロースナトリウムなどが挙げられる。

崩壊剤としては、例えば、デンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース (L-HPC) などが挙げられる。

溶剤としては、例えば、注射用水、アルコール、プロピレングリコール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油などが挙げられる。

溶解補助剤としては、例えば、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、Dーマンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウムなどが挙げられる。

懸濁化剤としては、例えば、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル 硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリンなどの界面活性剤;例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシブロピルセルロースなどの親水性高分子などが挙げられる。

20 等張化剤としては、例えば、ブドウ糖、D-ソルビトール、塩化ナトリウム、 グリセリン、D-マンニトールなどが挙げられる。

緩衝剤としては、例えば、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの 緩衝液などが挙げられる。

無痛化剤としては、例えば、ベンジルアルコールなどが挙げられる。

防腐剤としては、例えば、パラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ペンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸などが挙げられる。

抗酸化剤としては、例えば、亜硫酸塩、アスコルビン酸などが挙げられる。

20

25

本発明のMCH 拮抗剤および医薬組成物の剤型としては、例えば、錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、散剤、顆粒剤、カプセル剤(ソフトカプセルを含む)、液剤などの経口剤;注射剤(例、皮下注射剤、静脈内注射剤、筋肉内注射剤、腹腔内注射剤など)、外用剤(例、経鼻投与製剤、経皮製剤、軟膏剤など)、坐剤(例、直腸坐剤、膣坐剤など)、徐放剤(例、徐放性マイクロカプセルなど)、ペレット、点滴剤などの非経口剤などとして、経口的または非経口的(例、局所、直腸、静脈投与等)に安全に投与することができる。

本発明の MCH 拮抗剤中の本発明化合物の含有量、および本発明の医薬組成 10 物中の本発明化合物の含有量は、例えば、それぞれ MCH 拮抗剤または医薬組 成物全体の約 0.1 ないし 100 重量%である。

本発明のMCH 拮抗剤および医薬組成物の投与量は、投与対象、投与ルート、 疾患などにより適宜選択される。

例えば、本発明のMCH 拮抗剤または医薬組成物を、肥満症の成人患者(体重約 60kg)に経口投与する場合の1日当たりの投与量は、それぞれ有効成分である本発明化合物として、約0.1ないし約500mg、好ましくは約1ないし約100mg、さらに好ましくは約5ないし約100mgであり、この量を1日1ないし数回に分けて投与することができる。

本発明のMCH 拮抗剤および医薬組成物は、例えば「肥満症の治療効果の増強」、「MCH 拮抗剤の使用量の低減」などを目的として、本発明のMCH 拮抗剤および医薬組成物に悪影響を及ぼさない併用用薬剤を用いることができる。このような併用用薬剤としては、例えば「糖尿病治療薬」、「糖尿病合併症治療薬」、「MCH 拮抗剤以外の抗肥満薬」、「高血圧治療薬」、「高脂血症治療薬」、「関節炎治療薬」、「抗不安薬」、「抗うつ薬」などが挙げられる。これらの併用用薬剤は、2種以上を適宜の割合で組合わせて用いてもよい。

上記「糖尿病治療薬」としては、例えばインスリン抵抗性改善薬、インスリン分泌促進薬、ビグアナイド剤、インスリン、α一グルコシダーゼ阻害薬、β3アドレナリン受容体作動薬などが挙げられる。

15

20

25

インスリン抵抗性改善薬としては、例えばピオグリタゾンまたはその塩(好ましくは塩酸塩)、トログリタゾン、ロシグリタゾンまたはその塩(好ましくはマレイン酸塩)、JTT-501、GI-262570、MCC-555、YM-440、DRF-2593、BM-13-1258、KRP-297、R-119702などが挙げられる。

インスリン分泌促進薬としては、例えばスルフォニル尿素剤が挙げられる。 該スルフォニル尿素剤の具体例としては、例えばトルブタミド、クロルプロ パミド、トラザミド、アセトヘキサミド、 グリクロピラミドおよびそのアン モニウム塩、グリベンクラミド、グリクラジド、グリメピリドなどが挙げら れる。

上記以外にも、インスリン分泌促進剤としては、例えばレパグリニド、ナテグリニド、ミチグリニド(KAD-1229)、JTT-608などが挙げられる。

ビグアナイド剤としては、例えばメトホルミン、プホルミン、フェンホル ミンなどが挙げられる。

インスリンとしては、例えばウシ、ブタの膵臓から抽出された動物インスリン;ブタの膵臓から抽出されたインスリンから酵素的に合成された半合成ヒトインスリン;大腸菌、イーストを用い遺伝子工学的に合成したヒトインスリンなどが挙げられる。インスリンとしては、0.45から0.9(w/w)%の亜鉛を含むインスリン亜鉛;塩化亜鉛、硫酸プロタミンおよびインスリンから製造されるプロタミンインスリン亜鉛なども用いられる。さらに、インスリンは、そのフラグメントあるいは誘導体(例、INS-1など)であってもよい。

なお、インスリンには、超速効型、速効型、二相型、中間型、持続型など 種々のものが含まれるが、これらは患者の病態により適宜選択できる。

αーグルコシダーゼ阻害薬としては、例えばアカルボース、ボグリボース、 ミグリトール、エミグリテートなどが挙げられる。

β3アドレナリン受容体作動薬としては、例えばAJ-9677、BMS-196085、SB-226552、AZ40140などが挙げられる。

上記以外にも、「糖尿病治療薬」としては、例えばエルゴセット、プラムリンタイド、レプチン、BAY-27-9955 などが挙げられる。

上記「糖尿病合併症治療薬」としては、例えばアルドース還元酵素阻害薬、 グリケーション阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬などが挙げられる。

アルドース還元酵素阻害剤としては、例えばトルレスタット;エパルレスタット;イミレスタット;ゼナレスタット;SNK-860;ゾポルレスタット;ARI-509;AS-3201などが挙げられる。

グリケーション阻害薬としては、例えばピマゲジンなどが挙げられる。

プロテインキナーゼC阻害薬としては、例えば NGF、LY-333531 などが挙げ 10 られる。

上記以外にも、「糖尿病合併症治療薬」としては、例えばアルプロスタジル、塩酸チアプリド、シロスタゾール、塩酸メキシレチン、イコサペント酸エチル、メマンチン(memantine)、ピマゲドリン(pimagedline; ALT-711)などが挙げられる。

15 上記「MCH 拮抗剤以外の抗肥満薬」としては、例えばリパーゼ阻害薬、食欲 抑制薬などが挙げられる。

リパーゼ阻害薬としては、例えばオルリスタットなどが挙げられる。

食欲抑制薬としては、例えばマジンドール、デクスフェンフラミン、フル オキセチン、シプトラミン、バイアミンなどが挙げられる。

20 上記以外にも、「MCH 拮抗剤以外の抗肥満薬」としては、例えばリプスタチンなどが挙げられる。

上記「高血圧治療薬」としては、例えばアンジオテンシン変換酵素阻害薬、カルシウム拮抗薬、カリウムチャンネル開口薬、アンジオテンシン II 拮抗薬などが挙げられる。

アンジオテンシン変換酵素阻害薬としては、例えばカプトプリル、エナラプリル、アラセプリル、(塩酸) デラプリル、リジノプリル、イミダプリル、ベナゼプリル、シラザプリル、テモカプリル、トランドラプリル、(塩酸)マニジピンなどが挙げられる。

カルシウム拮抗薬としては、例えばニフェジピン、アムロジピン、エホニ

ジピン、ニカルジピンなどが挙げられる。

カリウムチャンネル開口薬としては、例えばレブクロマカリム、L-27152、 AL 0671、NIP-121 などが挙げられる。

アンジオテンシン II 拮抗薬としては、例えばロサルタン、カンデサルタン 5 シレキシチル、バルサルタン、イルベサルタン、CS-866、E4177 などが挙げら れる。

上記「高脂血症治療薬(動脈硬化症治療薬)」としては、例えばHMG-CoA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物などが挙げられる。

HMG-CoA還元酵素阻害薬としては、例えばプラバスタチン、シンバ スタチン、ロバスタチン、アトルバスタチン、フルバスタチン、リパンチル、セリバスタチン、イタバスタチン、ZD-4522またはそれらの塩(例、ナトリウム塩など)などが挙げられる。

フィブラート系化合物としては、例えばベザフィブラート、クリノフィブラート、クロフィブラート、シンフィブラートなどが挙げられる。

上記「関節炎治療薬」としては、例えばイブプロフェンなどが挙げられる。 上記「抗不安薬」としては、例えばクロルジアゼポキシド、ジアゼパム、 オキサゾラム、メダゼパム、クロキサゾラム、プロマゼパム、ロラゼパム、 アルプラゾラム、フルジアゼパムなどが挙げられる。

上記「抗うつ薬」としては、例えば、フルオキセチン、フルボキサミン、 20 イミプラミン、パロキセチン、サートラリンなどが挙げられる。

前記した併用用薬剤の投与時期は限定されず、MCH 拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤とを、投与対象に対し、同時に投与してもよいし、時間差をおいて投与してもよい。併用用薬剤の投与量は、臨床上用いられている投与量に準ずればよく、投与対象、投与ルート、疾患、組み合わせ等により適宜選択することができる。

併用用薬剤の投与形態は、特に限定されず、投与時に、MCH 拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤とが組み合わされていればよい。このような投与形態としては、例えば、1)MCH 拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤とを同時に

製剤化して得られる単一の製剤の投与、2)MCH 拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での同時投与、3)MCH 拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での時間差をおいての投与、4)MCH 拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での同時投与、5)MCH 拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での時間差をおいての投与(例えば、MCH 拮抗剤または医薬組成物;併用用薬剤の順序での投与、あるいは逆の順序での投与)などが挙げられる。

10 MCH 拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤との配合比は、投与対象、投与ルート、疾患等により適宜選択することができる。

発明を実施するための最良の形態

本発明は、さらに以下の参考例、実施例、製剤例、実験例によって詳しく 15 説明されるが、これらは本発明を限定するものではなく、また本発明の範囲 を逸脱しない範囲で変化させてもよい。

以下の参考例、実施例中の「室温」は0ないし30℃を示し、有機層の乾燥には無水硫酸マグネシウムまたは無水硫酸ナトリウムを用いた。「%」は特記しない限り重量パーセントを意味する。

20 赤外吸収スペクトルは、フーリエ変換形赤外分光光度計を用い、拡散反射 法で測定した。

FABMS (pos) は、高速原子衝撃質量分析法 (Fast Atom Bombardment Mass Spectrometry) における (+) 法で測定した質量スペクトルである。

MS(APCI) および MS(ESI)は、それぞれ大気圧科学イオン化法 (Atmospheric

Pressure Chemical Ionization: APCI) あるいは電子衝撃イオン化法
(Electron Spray Ionization: ESI) により測定した質量スペクトルである。
本文中で用いられているその他の略号は下記の意味を示す。

s : シングレット (singlet)

d : ダプレット (doublet)

t : トリプレット(triplet)

q : クァルテット (quartet)

m : マルチプレット (multiplet)

br : プロード (broad)

5 J: カップリング定数 (coupling constant)

Hz: ヘルツ (Hertz)

CDC1。: 重クロロホルム

DMSO-d。: 重ジメチルスルホキシド

THF: テトラヒドロフラン

10 DMF : N, N-ジメチルホルムアミド

DMSO: ジメチルスルホキシド

WSCD: 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カル

ポジイミド

WSC: 1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボ

15 ジイミド 塩酸塩

¹H-NMR :プロトン核磁気共鳴

(通常フリー体をCDC1。中で測定した。)

IR : 赤外吸収スペクトル

Me: メチル

20 Et: エチル

HOBt:1-ヒドロキシー1H-ベンゾトリアゾール

IPE:ジイソプロピルエーテル

DMAP: 4-ジメチルアミノピリジン

本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、 IUPAC-IUB Commision on Biochemical Nomenclatureによる略号あるいは当該分野における慣用略号に 基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体があ り得る場合は、特に明示しなければし体を示すものとする。 DNA:デオキシリボ核酸

c DNA : 相補的デオキシリポ核酸

A:アデニン

T:: :チミン

5 G : グアニン

C : シトシン

RNA : リポ核酸

mRNA :メッセンジャーリポ核酸

dATP:デオキシアデノシン三リン酸

10 dTTP : デオキシチミジン三リン酸

dGTP : デオキシグアノシン三リン酸

dCTP : デオキシシチジン三リン酸

ATP:アデノシン三リン酸

EDTA :エチレンジアミン四酢酸

15 SDS :ドデシル硫酸ナトリウム

EIA:エンザイムイムノアッセイ

Gly: :グリシン

Ala:アラニン

Val:パリン

20 Leu :ロイシン

Ile :イソロイシン

Ser :セリン

Thr :スレオニン

Cys : システイン

25 Met : メチオニン

Glu:グルタミン酸

Asp:アスパラギン酸

Lys :リジン

Arg:アルギニン

His :ヒスチジン

Phe :フェニルアラニン

Tyr : チロシン

Trp :トリプトファン

5 Pro :プロリン・・

Asn:アスパラギン

Gln:グルタミン

pG1 : ピログルタミン酸

Me : メチル基

10 E t : エチル基

Bu:ブチル基

Ph :フェニル基

TC : チアゾリジン-4(R) -カルボキサミド基

15 また、本明細書中で繁用される置換基、保護基および試薬を下記の記号で 表記する。

Tos : p-トルエンスルホニル

CHO:ホルミル

Bz1 :ペンジル .

20 Cl₂Bzl : 2, 6-ジクロロペンジル

Bom : ベンジルオキシメチル

Z : ベンジルオキシカルボニル

C1-Z : 2-クロロベンジルオキシカルボニル

Br-Z: 2-プロモベンジルオキシカルボニル

25 Boc : t - プトキシカルボニル

DNP : ジニトロフェノール

Trt : トリチル

Bum: t-プトキシメチル

Fmoc: N-9-フルオレニルメトキシカルボニル

HOOB t : 3, 4-ジヒドロ-3-ヒドロキシ-4-オキソー

1, 2, 3-ペンゾトリアジン

HONB

:1-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカル

ポジイミド

DCC

: N, N' -ジシクロヘキシルカルボジイミド

本願明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

[配列番号:1]

ラット SLC-1 をコードする cDNA のスクリーニングに使用した合成 DNA を示す。

〔配列番号:2〕 10

ラット SLC-1 をコードする cDNA のスクリーニングに使用した合成 DNA を示す。

〔配列番号:3〕

ラット SLC-1 の全アミノ酸配列を示す。

〔配列番号:4〕

5' 側に Sal I 認識配列が付加され、また 3' 側に Spe I 認識配列が付加され 15 たラット SLC-1cDNA の全塩基配列を示す。

[配列番号:5]

ラット SLC-1 発現 CHO 細胞の各クローンにおける SLC-1mRNA の発現量を測定 するために使用したリポプローブ(riboprobe)を示す。

〔配列番号:6〕 20

ヒト SLC-1 をコードする cDNA を取得するために使用した合成 DNA を示す。

[配列番号:7]

ヒト SLC-1 をコードする cDNA を 2 本鎖にするために使用したプライマーを示 す。

〔配列番号:8〕 25

ヒト SLC-1 をコードする cDNA 全塩基配列を示す。

[配列番号:9]

ヒト SLC-1 の全アミノ酸配列を示す。

[配列番号:10]

ヒト SLC-1(S)をコードする cDNA のスクリーニングに使用した合成 DNA を示す。

[配列番号:11]

ヒトSLC-1(S)をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

[配列番号:12]

5 ヒトSLC-1(L)をコードする cDNA のスクリーニングに使用した合成 DNA を示す。

〔配列番号:13〕

ヒトSLC-1(L)をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

[配列番号:14]

5' 側に Sal I 認識配列が付加され、また 3' 側に Spe I 認識配列が付加され

10 たヒト SLC-1(S) cDNA の全塩基配列を示す。

〔配列番号:15〕

5' 側に Sal I 認識配列が付加され、また 3' 側に Spe I 認識配列が付加された Lト SLC-1(L) cDNA の全塩基配列を示す。

〔配列番号:16〕

15 ヒト SLC-1 (S) 発現 CHO 細胞およびヒト SLC-1 (L) 発現 CHO 細胞の各クローン における SLC-1mRNA の発現量を測定するために使用したリポプローブ (riboprobe) を示す。

参考例 1-6 で得られた配列番号: 9 で表される塩基配列をコードする DNA を含むプラスミドによる形質転換体 Escherichia coli DH10B/phSLC1L8 は、

20 平成11年2月1日から通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(NIBH)に寄託番号FERM BP-6632として、平成11年1月21日から財団法人・発酵研究所(IFO)に寄託番号IFO 16254として寄託されている。

25 実施例

参考例1 ・

エチル 6-(3-クロロプロパノイル)-3, 4-ジヒドロ-1(2H)-キノリンカルボキシレート

エチル 3, 4-ジヒドロ-1 (2H) -キノリンカルボキシレート (14.5g, 70.4nmol) と3-クロロプロピオニルクロリド (7.39ml, 77.4nmol) のジクロコメタン溶液に塩化アルミニウム (23.5g, 176nmol) を水冷下で加えた後、室温で14時間攪拌した。反応液を氷水に注ぎ、ジクロロメタンで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=3:1) により精製して、ヘキサンから結晶化することにより表題化合物 (15.6g) を np. 78-79℃の無色粉末として得た。 「H NMR (CDCl₃) δ 1.35 (3H, t, J = 7.0 Hz), 1.93 (2H, m), 2.83 (2H, t, J = 6.2 Hz), 3.42 (2H, t, J = 7.0 Hz), 3.81 (2H, t, J = 6.2 Hz), 3.92 (2H, t, J = 7.0 Hz), 4.28 (2H, q, J = 7.0 Hz), 7.74 (2H, m), 7.92 (1H, d, J = 8.8 Hz).

元素分析値 C₁₅H₁₈C1NO₃として

計算値: C, 60.91; H, 6.13; N, 4.74.

実験値:C, 61.20; H, 6.05; N, 4.74.

参考例2

エチル 6-[3-(ジメチルアミノ)プロパノイル]-3,4-ジヒドロ-1(2H)-キノリンカルボキシレート

20

10

15

参考例1で得られたエチル 6-(3-クロロプロパノイル)-3,4-ジヒドロ-1(2H)-キノリンカルボキシレート (15.0g, 50.7mmol) のジクロロメタン溶液 に50%ジメチルアミン水溶液 (51mL) を室温で加えた後、2時間攪拌した。

反応液を分離後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=1:1)により精製して、表題化合物(16.3g)を淡黄色油状物として得た。

5 'H NMR (CDCl₃) δ 1.34 (3H, t, J = 7.0 Hz), 1.96 (2H, m), 2.29 (6H, s), 2.79 (4H, m), 3.11 (2H, m), 3.79 (2H, m), 4.24 (2H, q, J = 7.0 Hz), 7.72-7.78 (2H, m), 7.78 (1H, d, J = 8.4 Hz).

参考例3

10

15

20

25

エチル 6-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]-3,4-ジヒドロ-1(2H)-キノリンカ ルボキシレート 塩酸塩

を吸湿性の無色粉末として得た。

参考例2で得られたエチル 6-[3-(ジメチルアミノ)プロパノイル]-3,4-ジヒドロ-1(2H)-キノリンカルボキシレート (15.4g, 50.7mmol) のトリフルオロ酢酸溶液にトリエチルシラン (64.8ml, 406mmol) を窒素雰囲気下で加えた後、室温で5日間攪拌した。溶媒を減圧下留去した後、エーテルを加えて水で抽出した。水層に8規定水酸化ナトリウム水溶液を加えアルカリ性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=3:1) により精製した。得られた油状物のエーテル溶液に4規定塩化水素-酢酸エチルを加え、生じた固体をジエチルエーテルで洗浄することにより表題化合物 (14.8g)

'H NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ 1.32 (3H, t, J = 7.0 Hz), 1.78 (2H, m), 1.83 (2H, m), 2.22 (6H, s), 2.29 (2H, m), 2.56 (2H, m), 2.75 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.74 (2H, m), 4.24 (2H, q, J = 7.0 Hz), 6.98 (2H, m), 7.59 (1H, d, J = 8.4 Hz).

参考例4

N, N-ジメチル-3-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル)-1-プロパンアミン 2 塩酸塩

参考例 3 で得られたエチル 6-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]-3,4-ジヒドロ-1(2H)-キノリンカルボキシレート 塩酸塩 (14.5g, 44.4nmol) の濃塩酸 (200 元) 溶液を1 2 0 ℃で1 6 時間攪拌し、溶媒を減圧下留去し減圧乾燥することにより表題化合物 (12.8g) を mp. 250℃ (decomp.) の吸湿性粉末として得た。

¹H NMR (D₂O) δ 1.78 (4H, m), 2.41 (2H, t-like), 2.54 (6H, s), 2.60 (2H, t-like), 2.81 (2H, m), 3.22 (2H, m), 6.93 (3H, m).

元素分析値 C₁₄H₂₂N₃・2HCl として

計算值: C, 57.73; H, 8.31; N, 9.62.

実験値:C, 57.44; H, 8.22; N, 9.47.

参考例5

15 1-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ピフェニル]-4-イル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラ ヒドロ-6-キノリニル]エタノン

4- (4-クロロフェニル) 安息香酸 (1.05 g) のテトラヒドロフラン懸 濁液 (15 mL) に、塩化オギザリル (0.39 mL) とN, N一ジメチルホルムア ミド (1滴) を順次加えた。室温で1時間攪拌した後、溶媒を減圧下留去し た。得られた残査をテトラヒドロフラン (10 mL) に溶解し、氷冷下、6-ア セチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン (0.7 g)、水酸化ナトリウ ム粉末 (0.31 g) と硫酸水素テトラブチルアンモニウム (12 mg) のテトラヒ

10

ドロフラン (15 mL) 懸濁液に加えた。混合物を室温で3時間攪拌したのち、水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残査をジエチルエーテルから結晶化して、表題化合物 (1.1 g) を mp 149-151℃の無色結晶として得た。

"H NMR (CDCl₃) δ 2.03-2.15 (2H, m), 2.53 (3H, s), 2.94 (2H, t, J=6.4 Hz), 3.95 (2H, t, J=6.3 Hz), 6.87 (1H, d, J=8.6 Hz), 7.38-7.61 (9H, m) 7.79 (1H, s).

元素分析値 C, H, CINO, として

計算値: C, 73.94; H, 5.17; N, 3.59.

実験値: C, 73.79; H, 5.13; N, 3.57.

参考例6

(E)-1-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ビフェニル]-4-イル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-3-(ジメチルアミノ)-2-プロペン-1-オン

15

. 20

. 25

参考例 5 で得た 1-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ピフェニル]-4-イル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-6-キノリニル]エタノン(0.65 g)とN,N一ジメチルホルムアミド ジメチルアセタール(8 ml)の混合物を110℃で16時間攪拌した。室温まで冷却後、反応液を減圧下濃縮し、アルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル)により精製した。得られた残査をジエチルエーテルから結晶化して、表題化合物(1.1 g)を即168-170℃の無色結晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 2.00-2.15 (2H, m), 2.75-3.20 (8H, m), 3.95 (2H, t, J=6.4 Hz), 5.64 (1H, d, J=12.3 Hz), 6.76 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.37-7.53 (9H, m) 7.75-7.82 (2H, m).

元素分析値 C₂₇H₂₅C1N₂O₂として

計算値: C, 72.88; H, 5.66; N, 6.30.

実験値: C, 72.58; H, 5.84; N, 6.20.

参考例7

5 1-(1-アセチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-8-イル)-3-ク ロロ-1-プロパノン

1-アセチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-III-1-ベンズアゼピン(17.5g,

92.5mmol) と3-クロロプロピオニルクロリド (13.2ml, 139mmol) のジクロロエタン溶液に塩化アルミニウム (30.8g, 231mmol) を水冷下で加えた後、50℃で1日間攪拌した。反応液を氷水に注ぎ、ジクロロメタンで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; ヘキサン:酢酸エチル=1:1) により精製して、ヘキサンから結晶化して表題化合物 (8.47g) を mp. 106-107℃の無色粉末として得た。

して表題化合物 (8.47g) を mp. 106-107℃の無色粉末として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1.41 (1H, m), 1.87 (3H, s), 1.87-2.08 (3H, m), 2.54-2.83 (3H, m), 3.44 (2H, m), 3.93 (2H, m), 4.74 (1H, m), 7.38 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.76 (1H, s), 7.84 (1H, d, J = 8.0 Hz).

参考例8

20 1-(1-アセチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-8-イル)-3-(ジ メチルアミノ)-1-プロパノン

参考例 7 で得られた 1-(1-アセチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-8-イル)-3-クロロ-1-プロパノン (7.10g, 25.4mmol) のジクロロメタ

ン溶液に50%ジメチルアミン水溶液 (27ml) を室温で加えた後、4時間攪拌した。反応液を分離後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=1:1)により精製し、

5 へキサンから結晶化して表題化合物 (5.38g) を mp. 68-70℃の無色粉末として で得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1.40 (1H, m), 1.86 (3H, s), 1.81-2.07 (3H, m), 2.29 (6H, s), 2.59 (1H, m), 2.77 (4H, m), 3.13 (2H, m), 4.69 (1H, m), 7.36 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.75 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.83 (1H, dd, J = 1.8, 8.0 Hz).

10 元素分析値 C,,H,,N,O,として

計算值:C, 70.80; H, 8.39; N, 9.71.

実験値:C, 70.87; H, 8.16; N, 9.44.

参考例9

15

20

25

(E) -3-(1-アセチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-8-イル)-N, N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン

参考例8で得られた1-(1-アセチル-2,3,4,5-テトラヒドロ-18-1-ベンズアゼピン-8-イル)-3-(ジメチルアミノ)-1-プロパノン(5.00g,17.3mmol)のトリフルオロ酢酸溶液にトリエチルシラン(22.2ml,139mmol)を窒素雰囲気下で加えた後、室温で5日間攪拌した。溶媒を減圧下留去した後、エーテルを加えて水で抽出した。水層に8規定水酸化ナトリウム水溶液を加え塩基性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=1:1)により精製し、表題化合物(2.74g)を油状物として得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 1.39 (1H, m), 1.73-2.05 (5H, m), 2.28 (6H, s), 2.53-2.75 (4H, m), 3.08 (2H, dd, J = 0.8, 6.6 Hz), 4.69 (1H, m), 6.24 (1H, dt, J

= 6.6, 16.0 Hz), 6.48 (1H, d, J = 16.0 Hz), 7.12-7.27 (3H, m). 参考例 1 O

(E) -N, N-ジメチル-3-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-8-イ ル)-2-プロペン-1-アミン

5

10

参考例 9 で得られた (E) -3-(1-アセチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-1-ペンズアゼピン-8-イル)-N, N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン (2.73g, 9.95mmol) の濃塩酸溶液を120℃で12時間攪拌した。溶媒を減圧下留去した後、8 規定水酸化ナトリウム水溶液を加えアルカリ性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去して、ヘキサンから結晶化することにより表題化合物 (1.49g) をmp. 87-88℃の無色粉末として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1.63 (2H, m), 1.78 (2H, m), 2.26 (6H, s), 2.74 (2H, m), 3.04 (4H, m), 3.78 (1H, br), 6.18 (1H, dt, J = 6.6, 16.0 Hz), 6.42 (1H, d, J = 16.0 Hz), 6.75 (1H, d, J = 1.6 Hz), 6.85 (1H, dd, J = 1.6, 7.8 Hz), 7.04 (1H, d, J = 7.8 Hz).

元素分析値 C₁₅H₂₂N₂として

計算値: C, 78.21; H, 9.63; N, 12.16.

ニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-3-(ジメチルアミノ)-2-プロペン-1-オン (0.29 g) とピペリジン (3 ml) の混合物を 110℃ で 2 時間攪拌した。室温まで冷却後、反応液を減圧下濃縮し、アルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル) により精製した。得られた残査をジエチルエーテルから結晶化して、表題化合物 (0.28 g) を mp 167-170℃の無色結晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1.57-1.70 (6H, m), 2.03-2.15 (2H, m), 2.92 (2H, t, J=6.6 Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.95 (2H, t, J=6.4 Hz), 5.74 (1H, d, J=12.5 Hz), 6.74 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.37-7.61 (9H, m) 7.72-7.78 (2H, m).

10 参考例12

1-(1-アセチル-2, 3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イル)-3-(ジメチルアミノ)-1-プロパノン

1-アセチルインドリンを用いて、参考例1および参考例2と同様の操作を 順次行うことにより、表題化合物を粘ちゅうな油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 2.21-2.33 (9H, m), 2.74 (2H, t, J=7.2 Hz), 3.11 (2H, t, J=7.2 Hz), 3.23 (2H, t, J=8.6 Hz), 4.12 (2H, t, J=8.6 Hz), 7.78-7.97 (2H, m) 8.24 (1H, d, J=8.4 Hz).

参考例13

15

20 (E) -3-[2, 3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イル] -N, N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン

1) 参考例12で得た1-(1-アセチル-2,3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イル)-3-(ジメチルアミノ)-1-プロパノン(4.3g)のメタノール溶液(40 ml)

15

25

に、氷冷下に水素化ホウ素ナトリウム (0.75 g) を加え、混合物を 0-5℃ で 30 分間攪拌した。反応液に水-氷を加えた後、溶媒を減圧下留去し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル) により精製して、3-[1-アセチル-2,3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イル]-3-ヒドロキシ-N,N-ジメチル-1-プロパンアミン (3.3 g) を無色粉末として得た。

2) 上記1)で得た3-[1-アセチル-2,3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イル]-3-ヒドロキシ-N,N-ジメチル-1-プロパンアミン(3.3 g)と濃塩酸(20 ml)の混合物を16 時間加熱還流した。室温まで冷却後、反応液を減圧下濃縮し、水で希釈した後、2 規定水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性にし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去して、表題化合物(2.3 g)を油状物として得た。 「H NMR (CDCl₃) δ 2.25 (6H, s), 2.97-3.04 (4H, m), 3.55 (2H, t, J=8.2 Hz), ca. 3.8 (1H, br.s, NH), 5.98-6.09 (1H, m), 6.41 (1H, d, J=16.2 Hz), 6.56 (1H, d, J=8.1 Hz), 7.02 (1H, dd, J=1.5, 8.1 Hz), 7.19 (1H, s). 参考例14

1-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル)-4-(ジメチルアミノ)-1-プタノン

20 エチル 3,4-ジヒドロ-1(2H)-キノリンカルボキシレートを用いて、参考例 1、参考例 2 および参考例 4 と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を油状物として得た。

H NMR (CDCl₃) δ 1.87-2.00 (4H, m), 2.33 (6H, s), 2.48 (2H, t, J = 7.4 Hz), 2.78 (2H, t, J = 6.3 Hz), 2.91 (2H, t, J = 7.2 Hz), 3.37 (2H, t, J = 5.6 Hz), 4.4 (1H, br, NH), 6.39 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.60-7.64 (2H, m).

参考例15

4-オキソ-4-[2-(トリフルオロアセチル)-1, 2, 3, 4--テトラヒドロ-7-イソキ ノリニル]プタン酸

1) 無水トリフルオロ酢酸 (47.5 ml, 336 mmol)を 1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン (25 g, 188 mmol)の THF 溶液 (100 ml) に 0℃で滴下し、2時間室温で撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残さに水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、1N 塩酸で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して、2-(トリフルオロアセチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン43.5 g を油状物として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 3.00-2.93 (2H, m), 3.92-3.80 (2H, m), 4.77 (2H, m), 7.28-7.13 (4H, m).

- 2) 上記1)で得た 2-(トリフルオロアセチル)-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン (10 g, 43.6 mmol)と無水コハク酸 (4.8 g, 48 mmol) のジクロロエタン混合物に、室温で塩化アルミニウム(26 g, 200 mmol)を少量ずつ加え、45℃で1時間撹拌した。反応液を氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、表題化合物 7.5 g を無色粉末として得た。
- ¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 2.58 (2H, m), 3.00 (2H, m), 3.23 (2H, m), 3.83 (2H, m), 4.84 (2H, m), 7.38 (1H, m), 7.84 (1H, m), 7.93 (1H, m), 12.17 (1H, s).

参考例16

15

25

4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ベン ズアゼピン-7-イル]プタン酸

20

25

2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピンを用いて、参考例15と同様 の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2.81 (2H, t, J=6.4Hz), 2.90-3.15 (4H, m), 3.29 (2H, t, J=6.4Hz), 3.65-3.85 (4H, m), 7.20-7.33 (1H, m), 7.75-7.85 (2H, m), ca. 10 (1H, br).

参考例17 :

N, N-ジプロピル-(4-エトキシカルボニルメトキシ-3-ニトロフェニル)アセトアミド

1) (4-ヒドロキシフェニル)酢酸 (50.4 g, 330 mmol)の酢酸溶液 (230 ml)に、氷冷下に硝酸 (24.5 ml, 398 mmol)の酢酸溶液 (20 ml)を、反応液の温度が10℃を越えないようにゆっくり滴下した。反応液を2時間撹拌後、水(1 L)を滴下し、析出した結晶をろ取した。得られた結晶を水洗後、乾燥し、(4-ヒドロキシ-3-ニトロフェニル)酢酸 (49 g)を mp 144-146℃の結晶として 得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 3.76 (2H, s), 7.16 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.53 (1H, dd, J = 8.8, 2.2 Hz), 8.04 (1H, d, J = 2.2 Hz).

2) 上記1)で得た(4-ヒドロキシ-3-ニトロフェニル)酢酸 (25 g, 127 mmol)の THF 溶液 (100 ml)に塩化チオニル (50 ml, 680 mmol)を室温で滴下し、2 時間加熱還流した。反応液を濃縮し、得られた残渣をクロロホルム(250 ml)に溶解し、ジプロピルアミン(35 ml, 255 mmol)のクロロホルム溶液(300 ml)に、氷冷下 1 時間かけて滴下した。滴下後、反応液を水および飽和重曹水で洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、濃縮した。残渣を酢酸エチルーヘキサンより再結晶し、N,N-ジプロピル-(4-ヒドロキシ-3-ニトロフェニル)アセトアミド(26.5 g)を mp 55-57℃の結晶として得た。

「H-NMR (CDCl₃) δ: 0.8-1.0 (6H, m), 1.4-1.7 (4H, m), 3.2-3.4 (4H, m), 3.67

10

(2H, s), 7.12 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.53 (1H, dd, J = 8.6, 2.2 Hz), 7.96 (1H, d, J = 2.2 Hz).

3) 上記2)で得た N, N-ジプロピル-(4-ヒドロキシ-3-ニトロフェニル)アセトアミド (3, 5 g, 17.8 mmol)およびプロモ酢酸エチル (3.0 ml, 26.7 mmol)の DMF 溶液 (40 ml)に、炭酸カリウム(7.4 g, 53 mmol)を加えた。反応液を室温で終夜撹拌後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥、濃縮した。残渣を酢酸エチルーへキサンより再結晶し、表題化合物 (4.9 g, 75 %)を mp 79-80℃の結晶として得た。「H-NMR (CDC1。) δ: 0.8-1.0 (6H, m), 1.29 (3H, t, J = 7.0 Hz), 1.4-1.7 (4H, m), 3.1-3.4 (4H, m), 3.68 (2H, s), 4.27 (2H, q, J = 7.0 Hz), 4.76 (2H, s), 6.96 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.38 (1H, dd, J = 8.6, 2.2 Hz), 7.77 (1H, d, J = 2.2 Hz).

元素分析値 C18H26N2O6として

計算值: C, 59.00; H, 7.15; N, 7.65.

15 実験値: C, 58.92; H, 7.15; N, 7.85.

参考例18

3-(4-エトキシカルボニルメトキシ-3-ニトロフェニル) プロピオン酸メチル

1) 3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸を用いて、参考例17の1) 20 と同様の操作を行うことにより、3-(4-ヒドロキシ-3-ニトロフェニル)プロピ オン酸を粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2.70 (2H, t, J = 7.4 Hz), 2.95 (2H, t, J = 7.4 Hz), 7.10 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.46 (1H, dd, J = 8.8, 2.0 Hz), 7.96 (1H, d, J = 2.0 Hz).

25 融点: 80-82 ℃ (結晶化溶媒: 酢酸エチル-ヘキサン)

2) 上記1)で得た 3-(4-ヒドロキシ-3-ニトロフェニル)プロピオン酸(49

g, 232 mmol)のメタノール溶液(500 ml)に塩化チオニル(15 ml)を滴下し、終夜室温で撹拌した。反応液を濃縮後、水(500 ml)を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水および飽和重曹水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮して、3-(4-ヒドロキシ-3-ニトロフェニル)プロピオン酸メチル(47 g)を粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2.64 (2H, t, J = 7.4Hz), 2.95 (2H, t, J = 7.4Hz), 3.68 (3H, s), 7.10 (1H, d, J = 8.6Hz), 7.46 (1H, dd, J = 8.6, 2.2Hz), 7.95 (1H, d, J = 2.2 Hz).

融点: 60-62℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ヘキサン)

10 3) 上記 2) で得た 3-(4-ヒドロキシ-3-ニトロフェニル) プロピオン酸メ チルを用いて、参考例 1 7 の 3) と同様の操作を行うことにより、表題化合 物を粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.28 (3H, t, J = 7.0Hz), 2.64 (2H, t, J = 7.4Hz), 2.95 (2H, t, J = 7.4Hz), 3.67 (3H, s), 4.26 (2H, q, J = 7.0Hz), 4.75 (2H, s), 6.93 (1H, d, J = 8.6Hz), 7.38 (1H, dd, J = 8.6, 2.2Hz), 7.72 (1H, d, J = 2.2Hz).

融点: 70-72℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ヘキサン)

参考例19

15

20

25

3,4-ジヒドロ-6-(3-ヨ-ドプロピル)-4-(2-ナフタレンスルホニル)-2H-1,4-ベンズオキサジン

1) 参考例18で得た3-(4-エトキシカルボニルメトキシ-3-ニトロフェニル)プロピオン酸メチルを用いて、実施例133と同様の操作を行うことにより、3-(3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンズオキサジン-3-オキソ-6-イル)プロピオン酸メチルを粉末として得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 2.60 (2H, t, J = 7.4 Hz), 2.88 (2H, t, J = 7.4 Hz),

10

15

20

25

3.68 (3H, s), 4.59 (2H, s), 6.7-7.0 (3H, m).

融点: 131-132℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ヘキサン)

上記1) で得た3-(3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンズオキサジン-3-オキ ソ-6-イル)プロピオン酸メチル (24 g, 102 mmol)の THF (400 ml)溶液に、1 規定のポラン/THF 溶液 (150 ml, 150 mmol)を氷冷下加えた。反応液を室温 で終夜撹拌後、6 規定塩酸 (50 ml, 300 mmol)を加え 2 時間撹拌後、6 規定水 酸化ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水および 飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し濃縮した。残渣のアセトニ トリル溶液 (300 ml)にトリエチルアミン (25g, 250 mmol)を加えた後、2-ナ フタレンスルホニルクロリド (56 g, 250 mmol)のアセトニトリル溶液 (100 ml)を氷冷下加え、室温で4時間撹拌した。反応液を濃縮し、残渣に水を加え、 酢酸エチルで抽出した。抽出液は水および飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネ シウムで乾燥、濃縮した。残渣のアセトン溶液 (500 ml)にヨウ化ナトリウム (37.5 g, 250 mmol)を加え室温で終夜撹拌した。反応液を濃縮し、水 (500 ml) を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を、水および飽和食塩水で洗浄後、 硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮して、表題化合物 (22 g)を粉末として得た。 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 2.0-2.2 (2H, m), 2.71 (2H, t, J = 7.4 Hz), 3.18 (2H, t, J = 7.2 Hz), 3.72 (2H, t, J = 4.6 Hz), 3.93 (2H, t, J = 4.6 Hz), 6.70 (1H, d, J = 8.0 Hz), 6.90 (1H, dd, J = 8.0, 1.8 Hz), 7.5-7.8 (4H, m), 7.8-8.0 (3H, m), 8.30 (1H, s).

融点: 87-88 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ヘキサン) 参考例20

N, N-ジプロピル-[4-(4-メトキシフェニル)カルボニルメトキシ-3-ニトロフェニル]アセトアミド

参考例17の2) で得た N, N-ジプロピル-(4-ヒドロキシ-3-ニトロフェニ

20

25

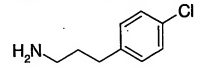
ル)アセトアミドを用いて、参考例17の3)と同様の操作を行うことにより、 表題化合物を粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0.8-1.0 (6H, m), 1.4-1.7 (4H, m), 3.1-3.4 (4H, m), 3.65 (2H, s), 3.89 (3H, s), 5.34 (2H, s), 6.9-7.1 (3H, m), 7.40 (1H, dd, J = 8.6, 2.2 Hz), 7.76 (1H, d, J = 2.2 Hz), 8.00 (2H, d, J = 9.0 Hz).

融点: 95-97 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ヘキサン)

参考例21

3-(4-クロロフェニル) プロピルアミン



1) 3-(4-クロロフェニル)プロピオン酸 (5.00 g, 27.0 mmo)と塩化チオニル (3 ml)の混合物を 2 時間還流した後、過剰の塩化チオニルを減圧留去した。得られた残査をテトラヒドロフラン (200 ml)に溶解し、LiAlH4のテトラヒドロフラン懸濁液に 0℃でゆっくりと滴下し、室温で 1 時間攪拌した。反応混合物に水、1N 水酸化ナトリウム水溶液を加え、不溶物をろ去した後、ろ液を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去して、3-(4-クロロフェニル)プロピルアルコール 4.6 g を油状物として得た。

"H-NMR (CDCl₃) δ : 1.86 (2H, tt, J = 7.4, 7.4 Hz), 2.68 (2H, t, J = 7.4 Hz), 3.67 (2H, t, J = 7.4 Hz), 7.12 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.27 (2H, d, J = 8.4 Hz).

2) 上記1)で得た 3-(4-クロロフェニル)プロピルアルコール (4.6 g, 27 mmol)とトリエチルアミン (3.78 ml, 27.1 mmol)のテトラヒドロフラン (100 ml)溶液にメシルクロリド (2.10 ml, 27.1 mmol)を0℃で加え、室温で30分 攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和NaCl水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下に留去した後、反応混合物とフタルイミドカリウム (5.02 g, 27.1 mmol)をジメチルホルムアミドに溶解し、80℃で10時間加熱攪拌した。得られる溶液に8N水酸化ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和NaCl水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下に留去して、溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下に留去して、

2-[3-(4-クロロフェニル)プロピル]-IH-イソインドール-1,3(2H)-ジオン7.47 g を固体として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2.00 (2H, tt, J = 7.4, 7.4 Hz), 2.69 (2H, t, J = 7.4 Hz), 3.73 (2H, t, J = 7.4 Hz), 7.10-7.82 (4H, m), 7.69-7.89 (4H, m).

3) 上記 2) で得た 2-[3-(4-クロロフェニル)プロピル]-IH-イソインドール-1,3(2H)-ジオン (7.47 g, 24.8 mmol) とヒドラジン一水和物 (2.4 ml, 49.7 mmol)のエタノール溶液を 10 時間加熱還流した。溶媒を留去した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和 NaCl 水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去して、表題化合物 3.66 g を油状物として得た。

 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 1.80(2H, tt, J = 7.4, 7.4 Hz), 2.63(2H, t, J = 7.4 Hz), 2.76(2H, t, J = 7.4 Hz), 3.08(2H, s), 7.08-7.29(4H, m). 参考例 2.2

2-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルアミン 塩酸塩

15

20

10

1) シアノリン酸ジエチル (1.29 m 1) を 4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジン 塩酸塩 (1.80 g)、N-(tert-ブトキシカルボニル)グリシン (1.49 g)、トリエチルアミン (2.38 m 1)の DMF (80 m 1)溶液に加えた。反応混合物を室温で4時間攪拌後、水で希釈し、エーテルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン/酢酸エチル=1/1)で精製して、tert-ブチル-2-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメート (2.48 g)を得た。

'H-NMR (CDC1₃) δ: 1.46 (9H, s), 1.50-1.70 (2H, m), 1.80-2.00 (2H, m), 2.60-2.90 (2H, m), 3.00-3.20 (1H, m), 3.75-3.90 (1H, m), 3.99 (2H, m), 4.70-4.80 (1H, m), 5.56 (1H, m), 7.11 (2H, d, J=8.4Hz), 7.29 (2H, d,

J=8.4Hz).

2) 上記1)で得られた tert-プチル-2-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメート (2.48 g) を4規定塩化水素酢酸エチル溶液 (50 m l) に溶解し、室温で4時間攪拌した。溶媒を減圧下留去して表題化合物 (2.16 g) を得た。

MS(ESI) (M+H): 253.

'H-NMR (CDCl₃) δ: 1.40-2.00 (4H, m), 2.65-3.00 (2H, m), 3.05-3.20 (1H, m), 3.75-4.00 (3H, m), 4.40-4.60 (1H, m), 7.27 (2H, d, J=8.8Hz), 7.37 (2H, d, J=8.5Hz), 8.25 (2H, m).

10 参考例23

15

2-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルアミン 塩酸塩

$$H_2N \longrightarrow N \qquad Me \qquad \cdot \ HCI$$

1) $4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジン 塩酸塩を用いて、参考例 <math>2\ 2$ の 1) と同様の操作を行うことにより、tert-プチル-2-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメートを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.46 (9H, s), 1.55-1.75 (2H, m), 1.80-1.90 (2H, m), 2.36 (3H, s), 2.60-2.80 (1H, m), 2.90-3.20 (2H, m), 3.75-3.90 (1H, m), 4.01 (2H, m), 4.70-4.85 (1H, m), 5.58 (1H, m), 7.00-7.20 (4H, m).

2) 上記 1) で得た tert-プチル-2-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジ 20 ニル]-2-オキソエチルカルバメートを用いて、参考例 2 2 の 2) と同様の操 作を行うことにより表題化合物を得た。

MS(ESI) (M+H): 233.

'H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40-2.00 (4H, m), 2.32 (3H, s), 2.70-2.91 (1H, m), 2.95-3.30 (2H, m), 3.75-4.00 (3H, m), 4.40-4.60 (1H, m), 7.10-7.30 (4H,

25 m), 8.25 (2H, m).

参考例24

2-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソエチルアミン 2塩

酸塩
$$H_2N \longrightarrow N$$
O · 2HCl

1) 1-(4-フルオロフェニル)ピペラジンを用いて、参考例22の1)と 5 同様の操作を行うことにより、tert-ブチル-2-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソエチルカルバメートを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.46 (9H, s), 3.05-3.15 (4H, m), 3.55 (2H, t, J=5.1Hz), 3.79 (2H, t, J=5.1Hz), 4.01 (2H, d, J=4.5Hz), 5.52 (1H, m), 6.85-7.05 (4H, m).

10 2) 上記1) で得た tert-ブチル-2-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソエチルカルパメートを用いて、参考例22の2) と同様の操作を行うことにより表題化合物を得た。

MS(ESI) (M+H): 238.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 3.25-3.60 (4H, m), 3.70-4.00 (6H, m), 7.15-7.30 (3H, m), 7.30-7.50 (1H, m).

参考例25

15

2-[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソエチルアミン 2 塩 酸塩

20 1) 1-(2-メトキシフェニル)ピペラジンを用いて、参考例22の1)と 同様の操作を行うことにより、tert-ブチル-2-[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソエチルカルバメートを得た。

'H-NMR (CDC1₃) δ : 1.46 (9H, s), 3.00-3.07 (4H, m), 3.56 (2H, t, J=5.4Hz),

15

3.82 (2H, t, J=5.4Hz), 3.88 (3H, s), 4.01 (2H, d, J=4.5Hz), 5.56 (1H, m), 6.85-7.05 (4H, m).

2) 上記1)で得た tert-ブチル-2-[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソエチルカルバメートを用いて、参考例22の2)と同様の操作を行うことにより表題化合物を得た。

MS(ESI) (M+H): 250.

'H-NMR (CDCl₃) δ: 3.20-3.50 (4H, m), 3.75-4.10 (6H, m), 3.87 (3H, s), 7.01 (1H, t, J=8.0Hz), 7.15 (1H, d, J=8.0Hz), 7.27 (1H, t, J=8.0Hz), 7.49 (1H, d, J=8.0Hz).

10 参考例 2 6

2-(4-クロロフェノキシ)エチルアミン

$$H_2N_0$$

1) 4-クロロフェノール (2 g, 15.6 mmol)のジメチルホルムアミド(20 ml)溶液に水素化ナトリウム (60% in oil, 640 mg, 16 mmol)を加え、室温で 30 分攪拌した後、N-(2-ブロモエチル)フタルイミド (4 g, 15.6 mmol)を加え、50℃で 2 時間加熱攪拌した。溶媒を減圧下に留去した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和 NaCl 水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下に留去して 2-[3-(4-クロロフェノキシ)エチル]-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオン 1.00 gを粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 4.10 (2H, t, J = 5.7 Hz), 4.18 (2H, t, J = 5.7 Hz), 7.10-7.82 (4H, m), 7.69-7.89 (4H, m).

- 2) 上記1) で得た 2-[3-(4-クロロフェノキシ)エチル]-III-イソインド -ル-1,3(2II)-ジオンを用いて、参考例21の3) と同様の操作を行うことに より、表題化合物を得た。
- 25 「H-NMR (CDCl₃) る: 3.10 (2H, t, J = 5.4 Hz), 3.40 (2H, s), 3.98 (2H, t, J = 5.4 Hz), 6.82 (2H, d, J = 9.2 Hz), 7.24 (2H, d, J = 9.2 Hz). 参考例27

10

tert-プチル 8-ヒドロキシ-1, 3, 4, 5-テトラヒドロ-2H-2-ベンズアゼピン-2-カルボキシレート

2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-オール 臭化水素酸塩 (12.0g, 49.2mmol) のクロロホルム (40ml) と水 (40ml) 溶液に 2 規定水酸 化ナトリウム (40ml) と二炭酸 t-プチルを 0℃で加え、室温で 16 時間攪拌した。得られる混合液に酢酸エチルを加え、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮後、得られた残査を酢酸エチルーイソプロピルエーテルより粉末として、表題化合物 (7.99g) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.40 (9H, s), 1.73 (2H, m), 2.86 (2H, m), 3.67 (2H, m), 4.30-4.36 (2H, m), 6.61-6.70 (2H, m), 6.98 (1H, m).

参考例28

1-[(4-フェニル-1-ピペリジニル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン

15

20

- 1) 1,2,3,4-テトラヒドロキノリン (lml, 7.97mmol)を THF (20ml)に溶解し、ピリジン (1.58ml, 15.93mmol)を加え、氷冷した。反応液にクロロぎ酸 p-ニトロフェニル (1.61g, 7.97mmol)を加え、室温で4時間攪拌した後、水、飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に濃縮して、4-ニトロフェニル 3,4-ジヒドロキノリン-1(2H)-カルボキシレート 2.57g を淡黄色液体として得た。
 - 2) 上記 1) で得た 4-ニトロフェニル 3,4-ジヒドロキノリン-1 (2H)-カ

10

ルボキシレートを DMSO (10ml)に溶解し、4-フェニルピペリジン 塩酸塩 (1.58g, 7.97mmol)、4規定水酸化ナトリウム水溶液 (2.09ml, 8.36mmol)を 加え、室温で22.5時間攪拌した。反応液に酢酸エチル 60ml を加え、炭酸 カリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、淡黄色液体として表題 化合物 2.10g を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 1.68 (2H, m), 1.80 (2H, m), 1.98 (2H, m), 2.65 (1H, m), 2.78 (2H, dd, J=6.6 and 6.9Hz), 2.85 (2H, m), 3.62 (2H, t, J=6.1Hz), 3.95 (2H, m), 6.90 (1H, m), 7.04-7.32 (8H, m).

実施例1

3-[1-([1,1'-ピフェニル]-4-イルカルボニル)-1,2,3,4-テトラヒドロ-6-キ ノリニル]-N,N-ジメチル-1-プロパンアミン

15

20

参考例4で得た N, N-ジメチル-3-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル)-1-プロパンアミン 2塩酸塩 (400mg, 1.37mmol) とトリエチルアミン (669ml, 4.81mmol) のジメチルホルムアミド溶液に塩化ピフェニルカルボニル (327mg, 1.51mmol) を氷冷下で加えた後、室温で3日間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; ヘキサン:酢酸エチル=3:1)により精製して、ヘキサンから結晶化することにより表題化合物 (113mg) をmp. 100-101℃の無色粉末として得た。

25 'H NMR (CDC1₃) δ 1.73 (2H, m), 2.06 (2H, m), 2.20 (6H, s), 2.26 (2H, m),

2.54 (2H, m), 2.83 (2H, m), 3.92 (2H, t-like), 6.72 (2H, m), 6.99 (1H, s), 7.35-7.60 (9H, m).

元素分析値 C₂₂H₃₀N₂0 として

計算值: C, 81.37; H, 7.59; N, 7.03.

5 実験値:C, 81.26; H, 7.46; N, 7.05.

実施例2

10

15

20

(E)-3-[1-([1,1'-ビフェニル]-4-イルカルボニル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-8-イル]-N,N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン 塩酸塩

参考例10で得た(E)-N, N-ジメチル-3-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン-8-イル)-2-プロペン-1-アミン (300mg, 1.30mmol)、水酸化ナトリウム (130mg, 3.26mmol) と硫酸水素テトラブチルアンモニウム(4.4mg, 13.0mmol) のテトラヒドロフラン溶液に塩化ピフェニルカルボニル (423mg, 1.95mmol) を氷冷下で加えた後、室温で5時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; ヘキサン:酢酸エチル=3:1) により精製した。得られた油状物に4規定塩化水素一酢酸エチルを加え、生成した結晶をジエチルエーテルで洗浄することにより表題化合物 (124mg) を mp. 112-113℃の無色粉末として得た。旧 NMR (CDC13, フリー塩基) δ 1.53 (1H, m), 1.96 (2H, m), 2.15 (6H, s), 2.77-3.07 (6H, m), 5.04 (1H, m), 5.93 (1H, dt, J = 6.6, 15.8 Hz), 6.20 (1H, d, J = 15.8 Hz), 6.68 (1H, s), 7.02-7.51 (11H, m). 元素分析値 C28H30N20・HC1・1.5H20 として

計算值:C, 70.94; H, 7.23; N, 5.91.

実験値:C, 71.40; H, 7.31; N, 6.11.

実施例3

3-[1-([1,1'-ピフェニル]-4-イルカルボニル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-1-ベンズアゼピン-8-イル]-N,N-ジメチル-1-プロパンアミン 塩酸塩

5

実施例2で得た(B)-3-[1-([1,1'-ビフェニル]-4-イルカルボニル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-1-ペンズアゼピン-8-イル]-N,N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン(238mg,0.580mmol)のテトラヒドロフラン溶液にパラジウムー炭素(200mg)を加え、水素雰囲気下で1.5日間攪拌した。触媒を濾過した後、溶媒を減圧下留去した。得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=3:1)により精製した。得られた油状物に4規定塩化水素-酢酸エチルを加え、生成した結晶をジエチルエーテルで洗浄することにより表題化合物(97.9mg)をmp.84-86℃の無色粉末として得た。

15 「H NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ 1.35-1.52 (3H, m), 1.93-2.00 (10H, m), 2.33 (2H, m), 2.79-3.02 (4H, m), 5.04 (1H, m), 6.49 (1H, s), 6.89 (1H, m), 7.12 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7.22-7.52 (9H, m).

元素分析値 C₂₈H₃₂N₂O・HCl・H₂O として

計算値:C, 72.01; H, 7.55; N, 6.00.

実験値:C, 71.88; H, 7.56; N, 5.99.

実施例4

20

3-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ピフェニル]-4-イル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラ ヒドロ-6-キノリニル]-3-ヒドロキシ-N,N-ジメチル-1-プロパンアミン

15

20

参考例 6 で得た (E) -1-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ビフェニル]-4-イル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-3-(ジメチルアミノ)-2-プロペン-1-オン(0.3 g)のメタノール(30 ml)溶液に、水素化ホウ素ナトリウム(0.6 g)を加え、3 時間加熱還流した。溶媒を減圧下留去した後、残査を水ー酢酸エチルに溶かし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル)により精製して、表題化合物(0.1 g)を非晶状粉末として得た。

10 ¹H NMR (CDCl₃) δ 1.72-1.80 (2H, m), 2.00-2.12 (2H, m), 2.28 (6H, s), 2.40-2.50 (1H, m), 2.60-2.70 (1H, m), 2.87 (2H, t, J = 6.7 Hz), 3.04 (2H, d, J = 6.6 Hz), 4.83 (1H, t, J = 5.9 Hz), 6.70-6.75 (1H, m), 6.87 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.22 (1H, s), 7.37-7.52 (8H, m).

実施例5

(B)-3-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ピフェニル]-4-イル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-N,N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン

実施例 4 で得た 3-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ビフェニル]-4-イル)カルボニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-3-ヒドロキシ-N, N-ジメチル-1-プロパンアミン(0.1 g) の酢酸(1 mL)溶液に濃硫酸(4 滴)を加え、50-55℃で 3 時間攪拌した。溶媒を減圧下留去した後、2 規定水酸化ナトリウム水溶

20

25

液を加えアルカリ性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル)により精製して、ジエチルエーテルから結晶化して表題化合物(75 mg)を mp 162-164℃の無色粉末として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 2.02-2.13 (2H, m), 2.26 (6H, s), 2.85 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.04 (2H, d, J = 6.4 Hz), 3.93 (2H, t, J = 6.4 Hz), 6.16 (1H, dt, J = 6.4, 15.9 Hz), 6.40 (1H, d, J = 15.9 Hz), 6.68 (1H, d, J = 8.5 Hz), 6.91 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.19 (1H, s), 7.37-7.53 (8H, m).

10 元素分析値 C₂₁H₂₁ClN₂0 として

計算値:C, 75.25; H, 6.31; N, 6.50.

実験値:C, 74.90; H, 6.52; N, 6.35.

実施例6

1-[(4'-クロロ[1,1'-ビフェニル]-4-イル)カルボニル]-6-[(E)-3-ピペリジ -ノ-1-プロペニル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン

参考例 1 1 で得た(B)-1-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ビフェニル]-4-イル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-3-ピペリジノ-2-プロペン-1-オンを用いて、実施例 4 および実施例 5 と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物をmp 141-143℃の無色結晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1.42-1.65 (6H, m), 2.00-2.09 (2H, m), 2.35-2.48 (4H, m), 2.84 (2H, t, J = 6.4 Hz), 3.08 (2H, d, J = 6.7 Hz), 3.92 (2H, t, J = 6.4 Hz), 6.20 (1H, dt, J = 6.7, 15.6 Hz), 6.38 (1H, d, J = 15.6 Hz), 6.66 (1H, d, J = 8.5 Hz), 6.89 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.18 (1H, s), 7.38-7.52 (8H, m).

元素分析値 C₈₀H₃₁C1N₂0 として

計算值:C, 76.50; H, 6.63; N, 5.95.

実験値: C, 76.40; H, 6.64; N, 5.65.

実施例7

5 (E)-3-[1-[([1,1'-ピフェニル]-4-イル)カルボニル]-2,3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イル]-N,N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン

参考例 1 3 で得た (E) -3-[2, 3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イル]-N, N-ジメチル-2-プロペン-1-アミンを用いて、実施例 2 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を mp 174-176℃の無色結晶として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 27 (6H, s), 3. 06 (2H, d, J = 6.0 Hz), 3. 13 (2H, t, J = 8.1 Hz), 4. 15 (2H, br), 6. 11-6. 23 (1H, m), 6. 46 (1H, d, J = 15.9 Hz), 7. 06-7. 28 (2H, m), 7. 36-7. 51 (3H, m), 7. 61-7. 70 (7H, m).

元素分析値 C, H, N, 0 として

計算值:C, 81.64; H, 6.85; N, 7.32.

実験値:C, 81.31; H, 6.84; N, 7.29.

実施例8

10

15

20

(E) -3-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ビフェニル]-4-イル)カルボニル]-2,3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イル]-N,N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン

参考例 1 3 で得た (B) -3-[2, 3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イル] -N, N-ジメチル-2-プロペン-1-アミンを用いて、実施例 2 と同様の操作を行うことによ

り、表題化合物を mp 208-211℃の無色結晶として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 27 (6H, s), 3. 06 (2H, d, J = 6.6 Hz), 3. 12 (2H, t, J = 8.2 Hz), 4. 14 (2H, br), 6. 12-6. 23 (1H, m), 6. 46 (1H, d, J = 15.3 Hz), 7. 06-7. 28 (2H, m), 7. 44 (2H, d, J = 6.6 Hz), 7. 56 (2H, d, J = 6.6 Hz), 7. 63 (5H, s).

実施例9

5

15

(E) -3-[1-[4-[(4-メトキシベンジル)オキシ] ベンゾイル] -2, 3-ジヒドロ-IH-インドール-5-イル] -N, N-ジメチル-2-プロペン-1-アミン

10 参考例 1 3 で得た (E) -3-[2, 3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イル]-N, N-ジメ チル-2-プロペン-1-アミンを用いて、実施例 2 と同様の操作を行うことによ り、表題化合物を mp 164-166℃の無色結晶として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 27 (6H, s), 3. 04-3. 12 (4H, m), 3. 83 (3H, s), 4. 12 (2H, t, J = 8. 2 Hz), 5. 04 (2H, s), 6. 10-6. 21 (1H, m), 6. 45 (1H, d, J = 15. 9 Hz), 6. 90-7. 30 (7H, m), 7. 37 (2H, d, J = 8. 7 Hz), 7. 54 (2H, d, J = 8. 4 Hz).

元素分析値 C₂₈H₃₀N₂O₃として

計算値:C, 75.99; H, 6.83; N, 6.33.

実験値:C, 75.77; H, 6.86; N, 6.21.

20 実施例10

1-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ピフェニル]-4-イル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラ ヒドロ-6-キノリニル] -4-(ジメチルアミノ)-1-プタノン

参考例 1 4 で得た 1-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル)-4-(ジメチルアミノ)-1-ブタノンを用いて、参考例 5 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1.84-1.96 (2H, m), 2.04-2.13 (2H, m), 2.21 (6H, s), 2.33 (2H, t, J = 7.1 Hz), 2.90-3.20 (4H, m), 3.95 (2H, t, J = 6.4 Hz), 6.85 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.38-7.62 (9H, m), 7.82 (1H, s).

実施例11

10

15

(E)-4-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ピフェニル]-4-イル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-N,N-ジメチル-3-プテン-1-アミン

実施例 1 0 で得た 1-[1-[(4'-クロロ[1,1'-ピフェニル]-4-イル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-4-(ジメチルアミノ)-1-プタノンを用いて、実施例 4 および実施例 5 と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物をmp 142-144℃の無色結晶として得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 2.01-2.11 (2H, m), 2.25 (6H, s), 2.28-2.43 (4H, m), 2.84 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.92 (2H, t, J = 6.4 Hz), 6.06-6.18 (1H, m), 6.32 (1H, d, J = 15.6 Hz), 6.63 (1H, brd, J = 8.1 Hz), 6.86 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.15 (1H, s), 7.37-7.52 (8H, m).

20 実施例12

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[2-(トリフルオロ

10

15

20

アセチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-7-イソキノリニル]-1-ブタノン

参考例15で得た4-オキソ-4-[2-(トリフルオロアセチル)-1,2,3,4--テトラヒドロ-7-イソキノリニル]ブタン酸(1.0 g, 3.04 mmol)、4-クロロフェニルピペリジン 塩酸塩 (708 mg, 3.05 mmol)とトリエチルアミン (0.85 ml, 6.1 mmol)のジメチルホルムアミド (8 ml) 溶液を室温で 20 分撹拌した後、0℃に冷却した。シアノりん酸ジエチル(0.463 ml, 3.05 mmol)を反応混合物に加え、0℃で 30 分撹拌した後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル) で精製して、表題化合物 1.1 g を無色結晶として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.57 (2H, m), 1.90 (2H, m), 2.68 (2H, m), 2.85 (2H, m), 3.00 (2H, m), 3.13 (1H, m), 3.33 (2H, m), 3.88 (2H, m), 4.13 (1H, m), 4.74 (1H, m), 4.81 (2H, m), 7.31-7.12 (5H, m), 7.93-7.79 (2H, m). 融点: 142 ℃ (dec.) (結晶化溶媒: エタノールージイソプロピルエーテル) 実施例 1 3

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(1, 2, 3, 4--テトラ ヒドロ-7-イソキノリニル) -1-プタノン

実施例12で得た4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[2-(トリフルオロアセチル)-1,2,3,4-テトラヒドロ-7-イソキノリニル]-1-プタノン(1.1g,2.17mnol)と炭酸カリウム(900mg,6.5mnol)の水(10ml)-メタノール(40ml)混合溶液を、室温で2時間撹拌した後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥

した。溶媒を減圧下留去して、表題化合物 810 mg を無色粉末として得た。 1 H-NMR (CDCl₂) δ : 1.60 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.91-2.61 (6H, m), 3.19 (2H, m), 3.33 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.70 (2H, q, J = 6.9 Hz), 4.10 (2H, s), 4.14 (1H, d, J = 13.2 Hz), 4.75 (1H, d, J = 13.2 Hz), 7.28-7.12 (5H,

5 m), 7.70 (1H, s), 7.80 (1H, d, J = 8.1 Hz).

融点: 121-122 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例1 4

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-プタノ

参考例 1 6 で得た 4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル] ブタン酸を用いて、実施例 1 2 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) る: 1.45-2.00 (4H, m), 2.55-2.90 (4H, m), 2.97-3.28 (5H, m), 3.34 (2H, t, J=6.4Hz), 3.64-3.84 (4H, m), 4.04-4.21 (1H, m), 4.68-4.84 (1H, m), 7.14 (2H, d, J=8.4Hz), 7.20-7.34 (3H, m), 7.80-7.90 (2H, m). 元素分析値 C₂₂H₂₈C1F₃N₂O₃として

計算値: C, 62.25; H, 5.42; N, 5.38.

20 実験値: C, 62.23; H, 5.44; N, 5.29.

融点: 131-132 ℃ (結晶化溶媒: イソプロパノール-ジイソプロピルエーテル)

実施例15

25

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン

実施例 $1\cdot 4$ で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソー <math>1-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン -7-イル]-1-ブタノンを用いて、実施例 $1\cdot 3$ と同様の操作を行うことにより、

5 表題化合物を無色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1.47-2.00 (4H, m), 2.57-2.88 (5H, m), 2.98 (8H, br), 3.07-3.27 (1H, m), 3.50 (2H, t, J=6.6Hz), 4.05-4.21 (1H, m), 4.72-4.84 (1H, m), 7.10-7.34 (5H, m), 7.74-7.83 (2H, m).

元素分析値 C₂₅H₂₉C1N₂O₂として

計算值:C, 70.66; H, 6.88; N, 6.59.

実験値:C, 70.22; H, 7.13; N, 6.51.

融点: 148-149 ℃ (結晶化溶媒: エタノール)

実施例16

10

15

20

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(3-メチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン

実施例 1 5 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソー1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン (0.3g,0.70mnol)、ホルムアルデヒド (0.086ml,1.06 mnol) およびギ酸 (0.9ml)の混合物を 100℃で 4 時間加熱した後、水に注ぎ、8 規定水酸化ナトリウム水溶液を加えアルカリ性とし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、次いで飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去した後、アルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチルーメタノール=10:1) で精製して、表題化合物 0.15g を無色粉末として得た。

Б

10

「H-NMR (CDCI₃) る: 1.47-2.00 (4H, m), 2.38 (3H, s), 2.47-2.88 (8H, m), 2.95-3.06 (4H, m), 3.08-3.28 (1H, m), 3.35 (2H, t, J=6.8Hz), 4.07-4.21 (1H, m), 4.71-4.86 (1H, m), 7.08-7.34 (5H, m), 7.75-7.85 (2H, m). 元素分析値 C₂₆H₃₁ClN₂O₂として

計算值:C, 71.14; H, 7.12; N, 6.38.

実験値:C, 70.92; H, 7.35; N, 6.41.

融点: 143-145 ℃ (結晶化溶媒: 酢酸エチル-ジエチルエーテル)

実施例17

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(3-エチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)-4-オキソ-1-プタノン

実施例 1 5 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン (200 mg, 0.47 mmol), ヨードエタン (0.0376 ml, 0.47 mmol)と炭酸カリウム (138 mg, 1.0 mmol) のアセトニトリル (5 ml) 溶液を、室温で 12 時間撹拌した後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、アルミナシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル) で精製して、表題化合物 101 mg を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.10 (3H, t, J = 7.0 Hz), 1.62 (2H, m), 1.94 (2H, m), 2.72-2.52 (8H, m), 2.79 (2H, t, J = 6.4 Hz), 2.97 (4H, m), 3.23 (1H, m), 3.35 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.35-7.11 (5H, m), 7.79 (2H, m).

融点: 156-157 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル)

25 実施例18

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(3-プロピル-

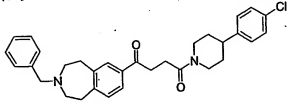
10

2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン

実施例 15 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソー <math>1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、実施例 17 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 0.91 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.62 (4H, m), 1.89 (2H, m), 2.45 (2H, t, J = 8.0 Hz), 2.72-2.66 (6H, m), 2.79 (2H, t, J = 6.4 Hz), 2.97 (4H, m), 3.23 (1H, m), 3.35 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.35-7.11 (5H, m), 7.79 (2H, m). 融点: 151-152 ℃ (結晶化溶媒: エタノールージイソプロピルエーテル) 実施例19

1-(3-ベンジル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソー!-ブタノン



15

実施例 1 5 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソー1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₂) δ : 1.64 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.72-2.65 (6H, m), 2.85 (2H, t, J = 6.4 Hz), 2.97 (4H, m), 3.23 (1H, m), 3.34 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.64 (2H, s), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.35-7.11 (10H, m), 7.79 (2H, m).

融点: 133-134 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル)

20

実施例 2 0

1-(3-ベンゾイル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-ブタノン

5 実施例15で得た4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.64 (2H, m), 1.89 (2H, m), 3.17-2.59 (9H, m), 3.34 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.53 (2H, m), 3.87 (2H, m), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.35-7.11 (10H, m), 7.79 (2H, m). 融点: 158-160 ℃ (結晶化溶媒: エタノールージイソプロピルエーテル) 実施例 2.1

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-(2-オキソ-2-フ 15 エニルエチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル]-1-プ タノン

実施例 1 5 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.64 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.86-2.58 (8H, m), 3.03 (4H, m), 3.17 (1H, m), 3.35 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.96 (2H, s), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.31-7.11 (5H, m), 7.55-7.43

10

(3H, m), 7.79 (2H, m), 8.05 (2H, m).

融点: 108-109 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例22

1-(3-アセチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-ブタノン

実施例 15 で得た 4-[4-(4-0ロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソー 1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、実施例 17 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.64 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.66 (3H, s), 2.58 (4H, m), 2.87 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.11 (4H, m), 3.17 (1H, m), 3.34 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.76-3.58 (4H, m), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.73 (1H, d, J = 12 Hz), 7.31-7.11 (5H, m), 7.81 (2H, m).

15 融点: 110-112 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例23

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-(2-オキソプロピル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-プタノン

20 実施例 1 5 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1 $_{3}$) δ : 1.64 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.22 (3H, s), 2.67 (4H,

m), 2.87 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.00 (4H, m), 3.17 (1H, m), 3.78-3.32 (4H, m), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.73 (1H, d, J = 12 Hz), 7.31-7.11 (5H, m), 7.81 (2H, m).

融点: 119-120 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル)

5 実施例24

15

20

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-[2-(1H-ピロール-1-イル)エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノン

10 実施例 1 5 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.64 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.95-2.59 (14H, m), 3.17 (1H, m), 3.34 (2H, t, J = 6.2 Hz), 4.18-4.00 (3H, m), 4.75 (1H, m), 6.15 (2H, m), 6.70 (2H, m), 7.31-7.11 (5H, m), 7.81 (2H, m).

融点: 96-97 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例 2 5

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-[3-(2-メチルベンジル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-4-オキソ-1-プタノン

実施例15で得た4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-<math>1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末とし

て得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.64 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.40 (3H, s), 2.72-2.65 (6H, m), 2.82 (2H, t, J = 6.4 Hz), 2.94 (4H, m), 3.23 (1H, m), 3.35 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.54 (2H, s), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.35-7.11 (9H, m), 7.79 (2H, m).

融点: 108-109 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例26

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-[3-(3-メチルペンジル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-4-オキソ-1-プタノン

10

5

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.64 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.36 (3H, s), 2.72-2.65 (6H, m), 2.82 (2H, t, J = 6.4 Hz), 2.94 (4H, m), 3.23 (1H, m), 3.35 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.60 (2H, s), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.35-7.11 (9H, m), 7.79 (2H, m).

融点: 127-128 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル)

20 実施例27

4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-1-[3-(4-メチルベンジル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-4-オキソプタン-1-オ ン

実施例 1 5 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソー1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.63 (2H, 'm), 1.88 (2H, m), 2.35 (3H, s), 2.64 (6H, m), 2.78 (2H, t, J = 6.4 Hz), 2.95 (4H, m), 3.23 (1H, m), 3.34 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.60 (2H, s), 4.13 (1H, m), 4.76 (1H, m), 7.35-7.11 (9H, m), 7.79 (2H, m).

融点: 137-138 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル)

10 実施例 2.8

1-(3-アリル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-4-オキソプタン-1-オン

実施例 1 5 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-15 1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₂) δ : 1.63 (2H, m), 1.88 (2H, m), 2.65 (7H, m), 2.78 (2H, t, J = 6.4 Hz), 2.97 (4H, m), 3.23 (2H, m), 3.35 (2H, t, J = 6.6 Hz),

20 4.13 (1H, m), 4.76 (1H, m), 5.23-5.15 (2H, m), 5.90 (1H, m), 7.31-7.11 (5H, m), 7.79 (2H, m).

融点: 136-137 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例 2.9

4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-4-オキソ-1-(2-プロピニル-25 2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) プタン-1-オン

実施例 1 5 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

'H-NMR (CDC1₃) δ : 1.63 (2H, m), 1.88 (2H, m), 2.21 (1H, s), 3.43-2.58 (15H, m), 4.13 (2H, m), 4.76 (1H, m), 5.07 (1H, m), 5.84 (1H, m), 7.31-7.11 (5H, m), 7.79 (2H, m).

融点: 132-134 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル)

10 実施例30

5

20

4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-1-(3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)-4-オキソプタン-1-オン

実施例 1 5 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-15 1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

'H-NMR (CDCl₃) δ : 1.00 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.62 (4H, m), 1.89 (2H, m), 2.64 (7H, m), 2.82 (2H, t, J = 6.4 Hz), 2.95 (4H, m), 3.23 (1H, m), 3.35 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.13 (1H, m), 4.76 (1H, m), 7.35-7.11 (5H, m), 7.79 (2H, m).

融点: 139-140 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例31

4-オキソ-4-(フェニル-1-ピペリジニル)-1-[3-(トリフルオロアセチル)-

2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-プタノン

参考例 1 6 で得た 4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル] ブタン酸を用いて、実施例 1 2 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.48-1.78 (2H, m), 1.82-2.00 (2H, m), 2.60-2.88 (4H, m), 2.98-3.10 (4H, m), 3.13-3.26 (1H, m), 3.34 (2H, t, J=6.5Hz), 3.67-3.83 (4H, m), 4.07-4.18 (1H, m), 4.72-4.82 (1H, m), 7.16-7.37 (6H, m), 7.80-7.90 (2H, m).

10 元素分析値 C₂₇H₂₉F₃N₂O₃として

計算値: C, 66.65; H, 6.01; N, 5.76.

実験値:C, 66.45; H, 6.09; N, 5.56.

融点: 132-133 ℃ (結晶化溶媒: イソプロパノール)

実施例32

20

15 4-オキソ-4-(フェニル-1-ピペリジニル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン

実施例31で得た4-オキソ-4-(フェニル-1-ピペリジニル)-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノンを用いて、実施例13と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.54-2.00 (5H, m), 2.60-2.87 (4H, m), 2.97 (8H, br), 3.12-3.24 (1H, m), 3.35 (2H, t, J=6.7Hz), 4.08-4.20 (1H, m), 4.73-4.83

(1H, m), 7.16-7.37 (6H, m), 7.77-7.82 (2H, m).

元素分析値 C₂₅H₃₀N₂O₂として

計算值: C, 76.89; H, 7.74; N, 7.17.

実験値:C, 76.44; H, 7.68; N, 7.02.

5 融点: 114 ℃ (結晶化溶媒: イソプロパノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例33

1-(3-アセチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-プタノン

- 1) 3-アセチル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン(2g,10.5 mmol)と4-クロロブチリルクロリド(1.56g,11 mmol)の二トロエタン(5 ml) 混合液に、室温で塩化アルミニウム(2.9g,21.7 mmol)を少量ずつ加え、室温で2時間撹拌した。反応液を氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して、1-(3-アセチル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-クロロ-1-ブタノン(2.9g)を得た。
 - 2) 上記1)で得た1-(3-アセチル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-クロロ-1-ブタノン(0.75 g, 2.55 mmol)、4-クロロフェニルピペリジン(5.1 g, 5.1 mmol)とよう化カリウム(0.05 g)のトルエン混合物(15ml)を16時間加熱還流した。反応液を水に注ぎ、1規定水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル:メタノール=1:1)で精製し、表題化合物0.6 gを無色粉末として得た。
- 25 H-NMR (CDCl₃) δ: 1.54-2.25 (11H, m), 2.37-2.56 (3H, m), 2.90-3.12 (8H, m), 3.53-3.64 (2H, m), 3.66-3.79 (2H, m), 7.07-7.31 (5H, m), 7.72-7.82

(2H, m).

融点: 131-132 ℃ (結晶化溶媒: イソプロパノール-ジイソプロピルエーテル)

実施例34

5 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン

実施例 3 3 で得られた 1-(3-アセチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズ アゼピン-7-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-ブタノン

10 を用いて、参考例10と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ: 1.53-2.13 (9H, m), 2.35-2.55 (3H, m), 2.90-3.10 (12H, m), 7.07-7.30 (5H, m), 7.68-7.80 (2H, m).

元素分析値 C25H31C1N20・2HC1 として

15 計算値: C, 62.05; H, 6.87; N, 5.79.

実験値:C, 61.93; H, 6.78; N, 5.48.

融点: 243-247 ℃ (dec.) (結晶化溶媒: イソプロパノール-ジイソプロピルエーテル)

実施例35

20 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(3-メチル-2, 3, 4, 5-テトラヒ ドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン

実施例34で得られた4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、 実施例16と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

'H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ: 1.62-2.20 (8H, m), 2.36-2.67 (10H, m), 2.93-3.15 (8H, m), 7.07-7.30 (5H, m), 7.70-7.80 (2H, m).

5 元素分析値 C₂₆H₃₈C1N₂O・2HCl・0.5H₂O として

計算值: C, 61.60; H, 7.16; N, 5.53.

実験値:C, 61.73; H, 7.32; N, 5.48.

融点: 248-252 ℃ (dec.) (結晶化溶媒: イソプロパノール)

実施例36

10 N-プチル-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) プタンアミド・トリフルオロ酢酸塩

参考例 1 6 で得た 4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル] ブタン酸(30.2 mg, 0.088 mmol)、15 n-ブチルアミン(5.9 mg, 0.08 mol)、カルボジイミド樹脂(136 mg, 0.12 mmol, 0.88 mmol/g) をジクロロメタン(1 ml) 中、室温で 12 時間攪拌した。反応混合物をろ過し、ろ液を濃縮後、反応混合物にメタノール(500 μ l) と炭酸カリウム(331 mg, 2.4 nmol) の水溶液(0.5 ml) を加え、室温で 12 時間攪拌した。溶媒を留去後、分取液体クロマトグラフィー(展開溶媒: 0.1% トリフルオロ酢酸含有水/0.1% トリフルオロ酢酸含有アセトニトリル= 90/10~10/90)で精製して、表題化合物 10.2 mg を無色粉末として得た。

MS(ESI) (M+1): 303

実施例37

25.

N-(シクロヘキシルメチル)-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベン ズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

MS (ESI) (M+1): 343

実施例 3.8

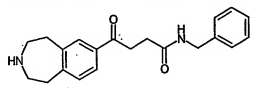
5 N-シクロプロピル-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピ ン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 287

10 実施例39

N-ベンジル-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

15 MS (ESI) (M+1): 337

実施例40

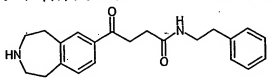
N-(1,3-ベンゾジオキソール-5-イルメチル)-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒ ドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド・トリフルオロ酢酸塩

20 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 381

実施例41

4-オキソ-N-(2-フェネチル)-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピ ン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

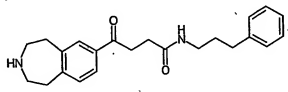


5 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(ESI) (M+1): 351

実施例42

4-オキソ-N-(3-フェニルプロピル)-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズ アゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩



10

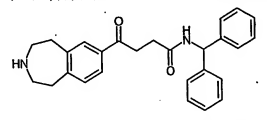
15

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 365

実施例43

N-ベンズヒドリル-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピ ン-7-イル) プタンアミド トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 413

実施例44

20 N-(2-メトキシエチル)-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズア ゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

MS (APCI) (M+1): 305

実施例45

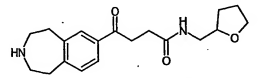
5 N-[3-(メチルチオ)プロピル]-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 335

10 実施例46

4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-N-(テトラヒドロフラン-2-イルメチル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

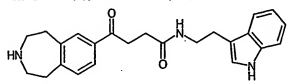


実施例36と同様にして表題化合物を得た。

15 MS (APCI) (M+1): 331

実施例47

N-[2-(1 H-インドール-3-イル)エチル]-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ -1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) プタンアミド トリフルオロ酢酸塩



20 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 390

実施例48

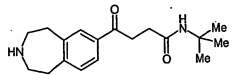
N-(1-エチルプロピル)-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズア ゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

5 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 317

実施例49

N-(tert-プチル)-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) プタンアミド トリフルオロ酢酸塩



10

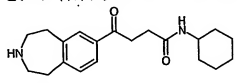
15

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 303

実施例50

N-(シクロヘキシル)-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼ ピン-7-イル) プタンアミド トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 329

実施例51

20 4-オキソ-N-プロプ-2-イニル-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピ ン-7-イル) プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(APCI) (M+1): 285

実施例52

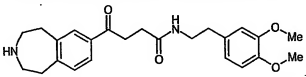
4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-N-[4-(トリフルオロメチル)ベンジル]プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(ESI) (M+1): 405

実施例53

10 N-[2-(3, 4-ジメトキシフェニル)エチル]-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒド ロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

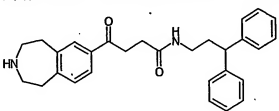


実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(ESI) (M+1): 411

15 実施例54

N-(3, 3-ジフェニルプロピル)-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

20 MS (ESI) (M+1): 441

実施例 5 5

N-(2, 3-ジヒドロ-1H-インデン-2-イル)-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ

-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(ESI)(M+1): 363

実施例56

N-(3-イソプロポキシプロピル)-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

10 MS (ESI) (M+1): 347

実施例57

N-(3-フリルメチル)-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼ ピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

15 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(ESI) (M+1): 327

実施例58

20

4-オキソ-N-[3-(2-オキソピロリジン-1-イル)プロピル]-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

156

MS (APCI) (M+1): 372

実施例 5 9

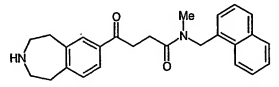
4-オキソ-N, N-ジプロピル-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 331

実施例60

N-メチル-N-(1-ナフチルメチル)-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-10 ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 401

実施例61

15 N-[2-(3,4-ジメトキシフェニル)エチル]-N-メチル-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸 塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

20 MS (ESI) (M+1): 425

実施例62

N, N-ピス(2-メトキシエチル)-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベ

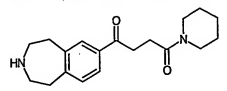
ンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(ESI) (M+1): 363

実施例63

4-オキソ-4-ピペリジン-1-イル-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼ ピン-7-イル)ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

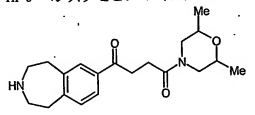


実施例36と同様にして表題化合物を得た。

10 MS (ESI) (M+1): 315

実施例 6 4

4-(2,6-ジメチルモルホリン-4-イル)-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(ESI) (M+1): 345

実施例65

15

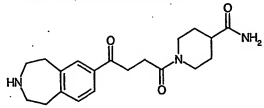
4-(3,4-ジヒドロイソキノリン-2(1H)-イル)-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 363

実施例66

5 1-[4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタ ノイル] ピペリジン-4-カルボキシアミド トリフルオロ酢酸塩

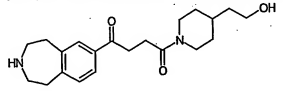


実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 358

10 実施例67

4-[4-(2-ヒドロキシエチル)ピペリジン-1-イル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

15 MS (ESI) (M+1): 359

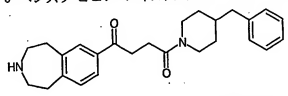
実施例68

4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-チオ モルフォリン-4-イルプタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

MS (ESI) (M+1): 333

実施例69

4-(4-ベンジルピペリジン-1-イル)-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

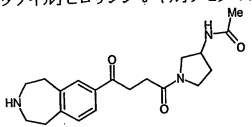


実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 405

実施例70

10 N-[1-[4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブ タノイル] ピロリジン-3-イル] アセタミド トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 358

15 実施例71

N-シクロヘキシル-N-メチル-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベン ズアゼピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

20 MS (ESI) (M+1): 343

実施例72

N-ベンジル-N-メチル-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼ

ピン-7-イル)ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 351

5 実施例73

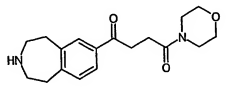
N-エチル-N-(2-メトキシエチル)-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

10 MS (ESI) (M+1): 333

実施例74

4-モルフォリン-4-イル-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩



15 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 317

実施例75

4-(3,5-ジメチルピペリジン-1-イル)-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

MS(ESI) (M+1): 343

実施例76

4-オクタヒドロイソキノリン-2(IH)-イル-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒド

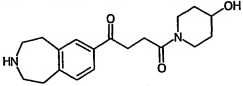
5 ロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(ESI) (M+1): 369

実施例77

10 4-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 331

15 実施例78

4-((2S)-2-[[(2,6-ジメチルフェニル)アミノ]メチル]ピロリジン-1-イル)-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

20 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(ESI) (M+1): 434

実施例79

4-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジン-1-イル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1B-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 441

実施例80

N-エチル-N-[1-[4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) プタノイル] ピロリジン-3-イル] アセトアミド トリフルオロ酢酸塩

10

15

5

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(ESI) (M+1): 386

実施例81

N-[2-(ジメチルアミノ)エチル]-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 318

実施例82

20 N-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-

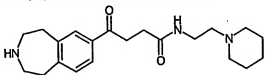
3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 360

5 実施例83

4-オキソ-N-(2-ピペリジン-1-イルエチル)-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

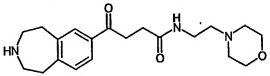


実施例36と同様にして表題化合物を得た。

10 MS (APCI) (M+1): 358

実施例84

N-(2-モルフォリン-4-イルエチル)-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル) プタンアミド トリフルオロ酢酸塩



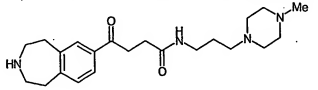
15 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 360 -

実施例85.

20

N-[3-(4-メチルピペラジン-1-イル)プロピル]-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラ ヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩



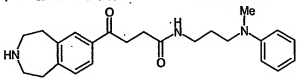
実施例36と同様にして表題化合物を得た。

164

MS (APCI) (M+1): 387

· 実施例86

N-[3-[メチル(フェニル)アミノ]プロピル]-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒ ドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

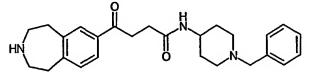


実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 394

実施例87

N-(1-ベンジルピペリジン-4-イル)-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-10 3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 420

実施例88

15 4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-N-(2,2,6,6-テトラメチルピペリジン-4-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸 塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

20 MS (APCI) (M+1): 386

実施例89

N-(2-アニリノエチル)-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズア ゼピン-7-イル)ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 366

実施例90

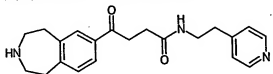
5 4-オキソ-N-(ピリジン-2・イルメチル)-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタンアミドトリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 338

10 実施例91

4-オキソ-N-(ピリジン-4・イルメチル)-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

15 MS (APCI) (M+1): 352

実施例92

N-[3-(1H-イミダゾール-1-イル)プロピル]-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

20 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 355

実施例93

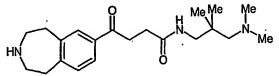
N-[3-(ジイソプロピルアミノ)エチル]-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

5 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(APCI)(M+1): 374

実施例94

N-[3-(ジメチルアミノ)-2, 2-ジメチルプロピル]-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩



10

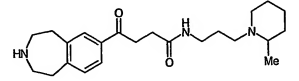
15

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 360

実施例95

N-[3-(2-メチルピペリジン-1-イル)プロピル]-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラ ヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 386

実施例96

20 N-(3-モルフォリン-4-イルプロピル)-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 374

実施例97

6 4-オキソ-N-(2-ピロリジン-1-イルエチル)-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミドトリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 344

10 実施例98

N-[2-[エチル(2-メチルフェニル)アミノ]エチル]-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

15 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 408

実施例99

N-(1-ベンジルピロリジン-3-イル)-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 406

実施例100

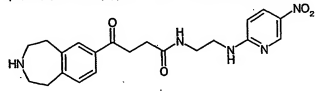
N-[3-[ピス(2-ヒドロキシエチル)アミノ]プロピル]-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 392

10 実施例101

N-[3-[(5-ニトロピリジン)アミノ]エチル]-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒ ドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

15 MS (APCI) (M+1): 412

実施例102

4-オキソ-N-(ピリジン-4-イルメチル)-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベン ズアゼピン-7-イル) プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 338

実施例103

20

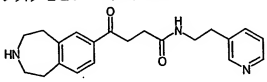
4-オキソ-N-(ピリジン-3-イルメチル)-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-III-3-ベン ズアゼピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 338

実施例104

4-オキソ-N-(2-ピリジン-3-イルエチル)-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

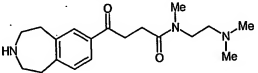


10 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 352

実施例105

N-[2-(ジメチルアミノ)エチル]-N-メチル-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタノヒドラジド トリフルオロ酢酸塩



15 · 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 332

実施例106

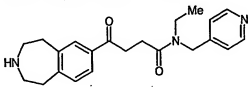
20

N-(1-ベンジルピロリジン-3-イル)-N-メチル-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラ ヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

MS (APCI) (M+1): 420

実施例107

N-エチル-4-オキソ-N-(ピリジン-4-イルメチル)-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

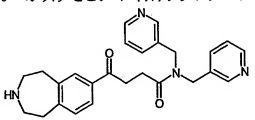


・実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 366

10 実施例108

4-オキソ-N, N-ビス(ピリジン-3-イルメチル)-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

15 MS (APCI) (M+1): 429

実施例109

4-(4-エチルピペラジン-1-イル)-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

MS (APCI) (M+1): 344

実施例110

エチル[4-[4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イ

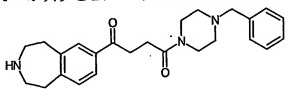
δ ル)プタノイル]ピペラジン-1-イル]アセテート トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 401

実施例111

10 4-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

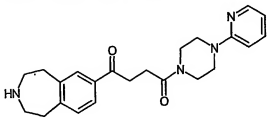


実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 406

15 実施例112

4-オキソ-4-[4-(ピリジン-2-イル)ピペラジン-1-イル]-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

20 MS (APCI) (M+1): 393

実施例113

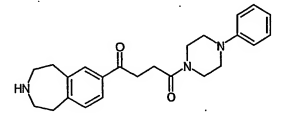
4-(4-ベンズヒドリルピペラジン-1-イル)-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒド ロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

5 MS (ESI) (M+1): 482

実施例114

4-オキソ-4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

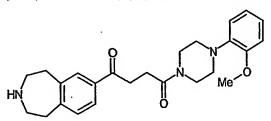


10 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 392

実施例115

4-[4-(2-メトキシフェニル) ピペラジン-1-イル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル) プタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩



15

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 432

実施例116

4-(1,4'-ビピペリジン-1'-イル)-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

5 MS (APCI) (M+1): 398

実施例117

4-[3-(ジメチルアミノ)ピロリジン-1-イル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒ ドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

10 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(APCI)(M+1): 344

実施例118

N-ペンジル-N-(1-ベンジルピロリジン-3-イル)-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

15

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 496

実施例119

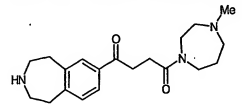
4-オキソ-N, N-ビス(ピリジン-2-イルメチル)-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-

20 3-ペンズアゼピン-7-イル) プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

MS (APCI) (M+1): 429

実施例120

4-(4-メチル-1, 4-ジアゼピン-1-イル)-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

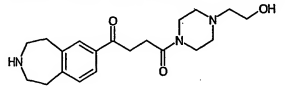


実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 344

10 実施例121

4-[4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-イル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル) プタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩



実施例36と同様にして表題化合物を得た。

15 MS (APCI) (M+1): 360

実施例122

4-[4-(1, 3-ベンゾジオキソール-5-イルメチル) ピペラジン-1-イル]-4-オキ ソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 450

実施例123

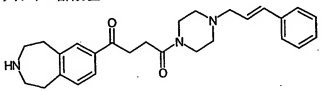
5 4-オキソ-4-[4-(ピリミジン-2-イル)ピペラジン-1-イル]-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタン-1-オン トリフルオロ酢酸 塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

10 MS (ESI) (M+1): 394

実施例124

4-オキソ-4-[4-[(2E)-3-フェニル-2-プロペニル] ピペラジン-1-イル]-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩



15

20

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (ESI) (M+1): 432

実施例125

N-ベンジル-N-[2-(ジメチルアミノ)エチル]-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒ ドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

MS (APCI) (M+1): 408

実施例126

5 N-メチル-N-(1-メチルピペラジン-4-イル)-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒ ドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 358

ro 実施例127

4-オキソ-4-[2-(ピロリジン-1-イルメチル) ピロリジン-1-イル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸塩

15 実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 384

実施例128

4-オキソ-4-[4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-イル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタン-1-オン トリフルオロ酢酸

20 塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS (APCI) (M+1): 384

実施例129

5 N-ベンジル-N-(2-カルボキシエチル)-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) プタンアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を得た。

MS(ESI) (M+1): 409

10 実施例130

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル)-1-ブタノン

 2-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼ ピンを用いて、参考例15と同様の操作を行うことにより、4-オキソ-4-[2-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル]プタン酸を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}) δ : 1.82 (2H, m), 2.58 (2H, t, J = 6.2 Hz), 3.08 (2H, m), 3.23 (2H, t, J = 6.0 Hz), 3.89 (2H, m), 4.73 (2H, m), 7.37-7.41 (1H,

15

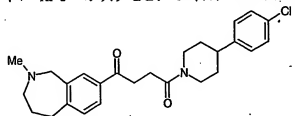
m), 7.84-7.88 (2H, m), 12.16 (1H, s).

2) 上記1)で得た 4-オキソ-4-[2-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-2-ベンズアゼピン-8-イル]ブタン酸を用いて、実施例12 および実施例13と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.57-1.90 (6H, m), 2.60-2.74 (3H, m), 2.82 (2H, t, J = 6.6 Hz), 2.99 (2H, m), 3.12-3.24 (3H, m), 3.34 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.01 (2H, s), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.12-7.30 (5H, m), 7.79 (2H, m).

10 融点: 122-124 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例 1 3 1

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(2-メチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ペンズアゼピン-8-イル)-4-オキソ-1-プタノン



実施例130で得た4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル)-1-プタノンを用いて、実施例16と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

'H-NMR (CDC1₃) δ: 1.57-1.94 (6H, m), 2.33 (3H, s), 2.61-2.70 (2H, m), 2.84 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.00 (2H, m), 3.02 (2H, t, J = 5.1 Hz), 3.18 (1H, m), 3.36 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.85 (2H, s), 4.14 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.12-7.30 (5H, m), 7.83 (2H, m).

融点: 133-134 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例132

25 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(2, 3-ジヒドロ-1H-イソイン ドール-5-イル)-4-オキソ-1-プタノン

- 1) 2-(トリフルオロアセチル) イソインドールを用いて、参考例15と 同様の操作を行うことにより、4-オキソ-4-[2-(トリフルオロアセチル)-2,3-ジヒドロ-1H-イソインドール-5-イル] プタン酸を得た。
- ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.59 (2H, t, J = 6.2 Hz), 3.25 (2H, t, J = 6.0 Hz), 4.90 (2H, m), 5.12 (2H, m), 7.55 (1H, m), 7.96-8.05 (2H, m), 12.16 (1H, s).
- 2) 上記1)で得た 4-オキソ-4-[2-(トリフルオロアセチル)-2,3-ジヒドロ-1H-イソインドール-5-イル]ブタン酸を用いて、実施例1 2 および実施例10 13と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。 'H-NMR (CDC1,) δ: 1.56-1.68 (2H, m), 1.82-1.96 (2H, m), 2.58-2.74 (2H, s), 2.84 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.04 (1H, s), 3.17 (1H, m), 3.36 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.15 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.31 (4H, s), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.11-7.36 (5H, m), 7.92 (2H, m).
- 15 融点: 133-134 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例133

N, N-ジプロピル-(3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンズオキサジン-3-オキソ-6-イル) アセトアミド

20 参考例17で得た N, N-ジプロピル-(4-エトキシカルボニルメトキシ-3-ニトロフェニル)アセトアミド (11 g, 30.0 mmol)のエタノ-ル溶液 (500 ml)に 10 %パラジウム-炭素 (2.5 g)を加え、常圧下に室温で接触水素添加反応に付した。反応終了後、触媒をろ去し、得られたろ液を濃縮した。残渣をトルエン(500 ml)に溶解し、終夜加熱還流した。反応液を濃縮後、酢酸エチル-ヘキ

サンより再結晶し、表題化合物 (8.4 g)を mp 121-122℃の結晶として得た。 'H-NMR (CDC1₂) δ: 0.8-1.0 (6H, m), 1.4-1.7 (4H, m), 3.15-3.4 (4H, m), 3.62 (2H, s), 4.53 (2H, s), 6.7-6.9 (3H, m), 9.1-9.4 (1H, br). 元素分析値 C₁₆H₂,N₂O₃として

計算値:C, 66.18; H, 7.64; N, 9.65.

実験値:C, 66.07; H, 7.37; N, 9.59.

実施例134

3,4-ジヒドロ-6-[2-(N,N-ジプロピルアミノ)エチル]-2H-1,4-ベンズオキサ ジン 塩酸塩

10

15

5

実施例133で得た N, N-ジプロピル-(3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンズオキサジン-3-オキソ-6-イル)アセトアミド (10g, 34.4 mmol)の THF (200 ml)溶液に1規定のボラン/THF溶液 (140 ml, 140 mmol)を加え、室温で4時間撹拌した後、氷冷下、反応液に6規定塩酸(30 ml, 180 mmol)を滴下した。反応液を6規定水酸化ナトリウム水溶液で中和後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、4規定塩酸/酢酸エチル溶液を加えた後、濃縮することにより表題化合物(6.8g)を非晶状粉末として得た。

20 「H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ: 0.91 (6H, t, J = 7.2 Hz), 1.6-1.8 (4H, m), 2.6-2.8 (4H, m), 2.84 (4H, brs), 3.41 (2H, t, J = 4.4 Hz), 3.6-4.0 (1H, br), 4.22 (2H, t, J = 4.4 Hz), 6.4-6.6 (2H, m), 6.65-6.75 (1H, m). 実施列135

3, 4-ジヒドロ-6-[2-(N, N-ジプロピルアミノ)エチル]-4-(1-ナフタレンスル 25 ホニル)-2H-1, 4-ベンズオキサジン シュウ酸塩

15

20

実施例134で得た3,4-ジヒドロ-6-[2-(N,N-ジプロピルアミノ)エチル]-2H-1,4-ベンズオキサジン 塩酸塩 (300 mg, 1.14 mmol)、4-ジメチルアミノピリジン (140 mg, 1.14 mmol)およびトリエチルアミン (0.48 ml, 3.43 mmol)のアセトニトリル溶液 (15 ml)に、1-ナフタレンスルホニルクロリド (388 mg, 1.72 mmol)のアセトニトリル溶液 (5 ml)を氷冷下加え、室温で4時間撹拌した。反応液に水 (50 ml)を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を、10%炭酸カリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル)で精製し、シュウ酸 (1 当量)を加えた後、酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルから再結晶し、表題化合物 (220 mg)を、mp 144-145℃の結晶として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) $\delta: 0.89$ (6H, t, J = 7.2 Hz), 1.4-1.6 (4H, m), 2.4-2.6 (4H, m), 2.66 (4H, brs), 3.65 (2H, t, J = 4.6 Hz), 3.89 (2H, t, J = 4.6 Hz), 6.64 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.89 (1H, dd, J = 8.4, 1.8 Hz), 7.3-7.6 (4H, m), 7.90 (1H, d, J = 7.8 Hz), 8.08 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.2-8.4 (2H, m).

実施例136

3, 4-ジヒドロ-6-[2-(N, N-ジプロピルアミノ)エチル]-4-(2-ナフタレンスルホニル)-2H-1, 4-ベンズオキサジン シュウ酸塩

実施例 1 3 4 で得た 3, 4-ジヒドロ-6-[2-(N, N-ジプロピルアミノ)エチル]-2H-1, 4-ベンズオキサジン 塩酸塩を用いて、実施例 1 3 5 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色非晶状粉末として得た。

"H-NMR (CDC1₃, フリー塩基) δ: 0.90 (6H, t, J = 7.2 Hz), 1.4-1.6 (4H, m), 2.4-2.6 (4H, m), 2.71 (4H, brs), 3.68 (2H, t, J = 4.6 Hz), 3.93 (2H, t, J = 4.6 Hz), 6.68 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.90 (1H, dd, J = 8.4, 1.8 Hz), 7.5-7.8 (4H, m), 7.8-8.0 (3H, m), 8.29 (1H, brs).

5 実施例137

4-(4-クロロベンゼンスルホニル)-3, 4-ジヒドロ-6-[2-(N, N-ジプロピルアミノ)エチル]-2H-1, 4-ベンズオキサジン シュウ酸塩

$$\begin{array}{c|c} O & & & \\ N & & & \\ S = O & & \\ O & & (CO_2H)_2 & Me \end{array}$$

実施例134で得た3,4-ジヒドロ-6-[2-(N,N-ジプロピルアミノ)エチル]-10 2H-1,4-ベンズオキサジン 塩酸塩を用いて、実施例135と同様の操作を行 うことにより、表題化合物を粉末として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ : 0.89 (6H, t, J = 7.2 Hz), 1.4-1.6 (4H, m), 2.4-2.6 (4H, m), 2.69 (4H, brs), 3.72 (2H, t, J = 4.6 Hz), 3.88 (2H, t, J = 4.6 Hz), 6.72 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.92 (1H, dd, J = 8.6, 2.0 Hz), 7.41 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.56 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.64 (1H, d, J = 2.0)

元素分析値 C24H31ClN2O7S として

計算值:C, 54.70; H, 5.93; N, 5.32.

実験値:C, 54.46; H, 5.88; N, 5.29.

20 融点: 130-133℃ (結晶化溶媒: アセトン)

実施例138

15

Hz).

3, 4-ジヒドロ-6-[2-(N, N-ジプロピルアミノ)エチル]-4-(2, 4, 6-トリメチル ベンゼンスルホニル)-2H-1, 4-ベンズオキサジン シュウ酸塩

実施例134で得た3,4-ジヒドロ-6-[2-(N,N-ジプロピルアミノ)エチル]-2H-1,4-ベンズオキサジン 塩酸塩を用いて、実施例135と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

'H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ: 0.88 (6H, t, J = 7.4 Hz), 1.3-1.6 (4H, m), 2.3-2.6 (4H, m), 2.33 (3H, s), 2.48 (4H, brs), 2.57 (6H, s), 3.83 (2H, t, J = 4.6 Hz), 4.23 (2H, t, J = 4.6 Hz), 6.61 (1H, brs), 6.8-6.85 (2H, m), 7.00 (2H, s).

融点: 157-158℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例139

10 4-(4-t-ブチルベンゼンスルホニル)-3, 4-ジヒドロ-6-[2-(N, N-ジプロピルア ミノ)エチル]-2H-1, 4-ペンズオキサジン シュウ酸塩

$$\begin{array}{c} O \\ N \\ S = O \\ O \\ O \\ O \end{array} \cdot (CO_2H)_2 \quad Me \\ Me \\ Me \\ Me \end{array}$$

実施例 1 3 4 で得た 3, 4-ジヒドロ-6-[2-(N, N-ジプロピルアミノ)エチル]-2H-1, 4-ベンズオキサジン 塩酸塩を用いて、実施例 1 3 5 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を非晶状粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) る: 0.90 (6H, t, J = 7.2 Hz), 1.30 (9H, s), 1.3-1.6 (4H, m), 2.4-2.55 (4H, m), 2.69 (4H, s), 3.71 (2H, t, J = 4.0 Hz), 3.85 (2H, t, J = 4.0 Hz), 6.72 (1H, d, J = 8.2 Hz), 6.90 (1H, dd, J = 8.2, 2.0 Hz), 7.44 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.57 (2H, d, J = 8.8 Hz),

20 7.68 (1H, d, J = 2.0 Hz).

元素分析値 C₂₈H₄₀N₂O₇S として

計算値:C, 61.29; H, 7.35; N, 5.11.

実験値:C, 61.02; H, 7.57; N, 5.00.

実施例140

15

25 4-ベンジルスルホニル-3,4-ジヒドロ-6-[2-(N,N-ジプロピルアミノ)エチ ル]-2H-1,4-ベンズオキサジン シュウ酸塩

実施例134で得た3,4-ジヒドロ-6-[2-(N,N-ジプロピルアミノ)エチル]-2H-1,4-ベンズオキサジン 塩酸塩を用いて、実施例135と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

5 「H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ: 0.89 (6H, t, J = 7.2 Hz), 1.4-1.6 (4H, m), 2.4-2.55 (4H, m), 2.66 (4H, brs), 3.53 (2H, t, J = 4.2 Hz), 3.73 (2H, t, J = 4.2 Hz), 4.44 (2H, s), 6.7-7.0 (2H, m), 7.1-7.4 (6H, m). 融点: 150-151℃ (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル) 実施例 1 4 1

10 3,4-ジヒドロ-6-[2-(N, N-ジプロピルアミノ)エチル]-4-(2-ナフトイル)-2H-1,4-ベンズオキサジン 塩酸塩

実施例 1 3 4 で得た 3, 4-ジヒドロ-6-[2-(N, N-ジプロピルアミノ)エチル]-2H-1, 4-ベンズオキサジン 塩酸塩を用いて、実施例 1 3 5 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ : 0.75 (6H, t, J = 7.2 Hz), 1.0-1.4 (4H, m), 1.9-2.2 (6H, m), 2.2-2.4 (2H, m), 4.06 (2H, t, J = 4.2 Hz), 4.39 (2H, t, J = 4.2 Hz), 6.5-6.9 (3H, m), 7.4-7.6 (3H, m), 7.7-7.9 (3H, m), 8.04 (1H, s).

20 融点: 165-166 ℃ (結晶化溶媒:メタノ-ル-ジエチルエーテル) 実施例142

4-(4-ビフェニル-1-カルボニル)-3, 4-ジヒドロ-6-[2-(N, N-ジプロピルアミノ)エチル]-2H-1, 4-ベンズオキサジン

20

実施例 1 3 4 で得た 3,4-ジヒドロ-6-[2-(N,N-ジプロピルアミノ)エチル]-2H-1,4-ベンズオキサジン 塩酸塩を用いて、実施例 1 3 5 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.75 (6H, t, J = 7.2 Hz), 1.1-1.4 (4H, m), 2.1-2.6 (8H, m), 4.04 (2H, t, J = 4.6 Hz), 4.38 (2H, t, J = 4.6 Hz), 6.6-6.9 (3H, m), 7.3-7.5 (3H, m), 7.5-7.7 (6H, m).

融点: 95-96 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例143

10 3,4-ジヒドロ-6-[2-(N,N-ジプロピルアミノ)エチル]-4-(1-ナフチルメチル)-2H-1,4-ベンズオキサジン 塩酸塩

実施例 1 3 4 で得た 3, 4-ジヒドロ-6-[2-(N, N-ジプロピルアミノ)エチル]-2H-1, 4-ベンズオキサジン 塩酸塩 (200 mg, 0.76 mmol)および 1-クロロメチルナフタレン (400 mg, 2.29 mmol)の DMF 溶液 (15 ml)に炭酸カリウム (316 mg, 2.29 mmol)を加えた。反応液を室温で 2 時間撹拌後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製後、4 規定塩酸/酢酸エチル溶液で処理し、アセトンーペンタンより結晶化して、表題化合物 (80 mg)を mp 177-178 ℃の結晶として得た。「H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ: 0.82 (6H, t, J = 7.4 Hz), 1.4-1.7 (4H, m), 2.3-2.5 (4H, m), 2.59 (4H, brs), 3.28 (2H, t, J = 4.4 Hz), 4.21 (2H, t, J = 4.4 Hz), 4.84 (2H, s), 6.4-6.6 (2H, m), 6.7-6.8 (1H, m), 7.3-7.6 (4H,

m), 7.7-8.0 (2H, m), 8.0-8.1 (1H, m).

元素分析値 C₂₇H₃₅C1N₂O・0.5H₂O として

計算値:C, 72.38; H, 8.10; N, 6.25.

実験値:C, 72.24; H, 7.91; N, 6.12.

5 実施例144

3,4-ジヒドロ-6-[2-(N,N-ジプロピルアミノ)エチル]-4-(2-ナフチルメチ ル)-2H-1,4-ベンズオキサジン 塩酸塩

実施例 1 3 4 で得た 3, 4-ジヒドロ-6-[2-(N, N-ジプロピルアミノ) エチル]-10 2H-1, 4-ベンズオキサジン 塩酸塩を用いて、実施例 1 4 3 と同様の操作を行 うことにより、表題化合物を粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ: 0.82 (6H, t, J = 7.4 Hz), 1.4-1.7 (4H, m), 2.4-2.9 (8H, m), 3.3-3.5 (2H, m), 4.2-4.4 (2H, m), 4.59 (2H, brs), 6.4-6.6 (2H, m), 6.7-6.8 (1H, m), 7.3-7.5 (3H, m), 7.7-7.9 (4H, m).

15 融点: 169-170 ℃ (結晶化溶媒:ジエチルエーテルヘキサン) 実施例145

3, 4-ジヒドロ-6-[3-(N, N-ジプロピルアミノ)プロピル]-4-(2-ナフタレンス ルホニル)-2H-1, 4-ベンズオキサジン シュウ酸塩

20 参考例 1 9 で得た 3, 4-ジヒドロ-6-(3-ヨ-ドプロピル)-4-(2-ナフタレンスルホニル)-2H-1, 4-ベンズオキサジン (1.0 g, 2.16 mmol)およびジプロピルアミン(263 mg, 2.60 mmol)の DMF 溶液 (20 ml)に炭酸カリウム (0.9 g, 6.48 mmol)を加え、室温で終夜撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し

20

た。抽出液を水および飽和重曹水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、 濃縮した。残渣をアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒; ヘキサン: 酢酸エチル=4:1)で精製後、酢酸エチルに溶解した。得られる溶液に1当量 のシュウ酸を加えた後、溶媒を留去して表題化合物 (1.17g)を非晶状粉末と して得た。

'H-NMR (CDC1, フリー塩基) る: 0.8-1.0 (6H, m), 1.3-1.6 (4H, m), 1.6-1.9 (2H, m), 2.3-2.6 (8H, m), 3.67 (2H, t, J = 4.6 Hz), 3.92 (2H, t, J = 4.6 Hz), 6.68 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.91 (1H, dd, J = 8.4, 2.0 Hz), 7.52 (1H, dd, J = 8.4, 2.0 Hz), 7.5-7.5 (2H, m), 7.76 (1H, d, J = 2.0 Hz),

10 7.8-8.0 (3H, m), 8.28 (1H, d, J = 1.8 Hz).

実施例146

3, 4-ジヒドロ-4-(2-ナフタレンスルホニル)-6-[3-(N-プロピルアミノ)プロ ピル]-2H-1, 4-ベンズオキサジン シュウ酸塩

15 参考例 1 9 で得た 3, 4-ジヒドロ-6-(3-ヨ-ドプロピル)-4-(2-ナフタレンス ルホニル)-2H-1, 4-ベンズオキサジンを用いて、実施例 1 4 5 と同様の操作を 行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

'H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) る: 0.92 (3H, t, J = 7.4 Hz), 1.4-1.7 (2H, m), 1.7-2.0 (4H, m), 2.5-2.8 (4H, m), 3.68 (2H, t, J = 4.6 Hz), 3.92 (2H, t, J = 4.6 Hz), 6.68 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.89 (1H, dd, J = 8.4, 2.2 Hz), 7.4-7.7 (3H, m), 7.74 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.8-8.0 (3H, m), 8.28 (1H,

d, J = 1.6 Hz).

融点: 155-156 ℃ (結晶化溶媒:メタノ-ル-ジエチルエーテル) 実施例147

25 3,4-ジヒドロ-4-(2-ナフタレンスルホニル)-6-[3-(4-ピペリジノピペリジ ノ)プロピル]-2H-1,4-ベンズオキサジン 2 塩酸塩

参考例19で得た3,4-ジヒドロ-6-(3-ヨ-ドプロピル)-4-(2-ナフタレンスルホニル)-2H-1,4-ベンズオキサジンを用いて、実施例145と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

5 「H-NMR (CDC1₃, フリー塩基) δ: 1.3-2.0 (13H, m), 2.1-2.4 (4H, m), 2.4-2.7 (6H, m), 2.9-3.1 (2H, m), 3.68 (2H, d, J = 4.6 Hz), 3.91 (2H, d, J = 4.6 Hz), 6.68 (1H, d, J = 8.2 Hz), 6.89 (1H, dd, J = 8.2, 2.0 Hz), 7.4-7.7 (3H, m), 7.74 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.8-8.0 (3H, m), 8.28 (1H, d, J = 1.6 Hz).

10 融点: 240-241 ℃ (結晶化溶媒:メタノ-ル-ジエチルエーテル) 実施例 1 4 8

3,4-ジヒドロ-4-(2-ナフタレンスルホニル)-6-[3-(4-フェニルピペリジノ) プロピル]-2H-1,4-ベンズオキサジン 塩酸塩

15 参考例 1 9 で得た 3, 4-ジヒドロ-6-(3-ヨ-ドプロピル)-4-(2-ナフタレンス ルホニル)-2H-1, 4-ベンズオキサジンを用いて、実施例 1 4 5 と同様の操作を 行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) $\delta: 1.6-2.2$ (8H, m), 2.3-2.6 (3H, m), 2.64 (2H, t, J=7.6 Hz), 3.0-3.2 (2H, m), 3.68 (2H, t, J=4.6 Hz), 3.93 (2H, t, J=4.6 Hz), 6.69 (1H, d, J=8.4 Hz), 6.91 (1H, dd, J=8.4, 2.0 Hz), 7.1-7.4 (5H, m), 7.4-7.7 (3H, m), 7.76 (1H, d, J=2.0 Hz), 7.8-8.0 (3H, m), 8.30 (1H, brs).

融点: 182-183 ℃ (結晶化溶媒:メタノ-ル-ジエチルエーテル)

実施例149

6-[3-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]プロピル]-3,4-ジヒ ドロ-4-(2-ナフタレンスルホニル)-2H-1,4-ベンズオキサジン 塩酸塩

5

参考例19で得た3,4-ジヒドロ-6-(3-ヨ-ドプロピル)-4-(2-ナフタレンス ルホニル)-2H-1,4-ベンズオキサジンを用いて、実施例145と同様の操作を 行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

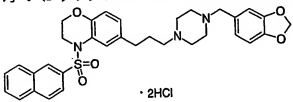
'H-NMR (CDCl₃) δ : 1.7-2.0 (4H, m), 2.15 (2H, td, J = 13.2, 4.4 Hz), 2.3-2.6 (4H, m), 2.65 (2H, t, J = 7.6 Hz), 2.7-2.9 (2H, m), 3.67 (2H, 10 t, J = 4.6 Hz), 3.92 (2H, t, J = 4.6 Hz), 6.70 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.91 (1H, dd, J = 8.4, 1.8 Hz), 7.2-7.4 (2H, m), 7.4-7.7 (7H, m), 7.77 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.8-8.0 (3H, m), 8.29 (1H, brs).

融点: 125-126 ℃ (結晶化溶媒:メタノ-ル-ジエチルエーテル)

実施例150 15

20

3,4-ジヒドロ-6-[3-[4-(3,4-メチレンジオキシベンジル) ピペラジノ]プロピ ル]-4-(2-ナフタレンスルホニル)-2H-1, 4-ペンズオキサジン 2 塩酸塩



参考例19で得た3,4-ジヒドロ-6-(3-ヨ-ドプロピル)-4-(2-ナフタレンス ルホニル)-2H-1, 4-ベンズオキサジンを用いて、実施例145と同様の操作を 行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

'H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ: 1.7-1.9 (2H, m), 2.3-2.7 (12H, m), 3.42 (2H, s), 3.68 (2H, t, J = 4.6 Hz), 3.92 (2H, t, J = 4.6 Hz), 5.94 (2H,

s), 6.68 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.75 (2H, brs), 6.8-7.0 (2H, m), 7.4-7.7 (3H, m), 7.74 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.8-8.0 (3H, m), 8.28 (1H, d, J = 1.6 Hz).

融点: 212-213 ℃ (結晶化溶媒:メタノ-ル-ジエチルエーテル)

5 実施例151

3, 4-ジヒドロ-4-[3, 4-ジヒドロ-6, 7-ジメトキシスピロ[ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン]-2'-イル]-4-(2-ナフタレンスルホニル)-2H-1, 4-ベンズオキサジン 塩酸塩

10 参考例 1 9 で得た 3, 4-ジヒドロ-6-(3-ヨ-ドプロピル)-4-(2-ナフタレンス ルホニル)-2H-1, 4-ベンズオキサジンを用いて、実施例 1 4 5 と同様の操作を 行うことにより、表題化合物を非晶状粉末として得た。

'H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ: 1.3-2.0 (10H, m), 2.3-2.9 (10H, m), 3.66 (2H, t, J = 4.4 Hz), 3.82 (6H, s), 3.90 (2H, t, J = 4.4 Hz), 6.56 (2H, brs), 6.68 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.90 (1H, dd, J = 8.4, 2.0 Hz), 7.47 (1H, dd, J = 8.6, 2.0 Hz), 7.5-7.7 (2H, m), 7.7-8.0 (4H, m), 8.27 (1H, brs). 実施例 1 5 2

3,4-ジヒドロ-4-(2-ナフタレンスルホニル)-6-[3-(4-ピリジルメチルアミノ)プロピル]-2H-1,4-ペンズオキサジン 2 塩酸塩

20

15

参考例 1 9 で得た 3, 4-ジヒドロ-6-(3-ヨ-ドプロピル)-4-(2-ナフタレンスルホニル)-2H-1, 4-ベンズオキサジンを用いて、実施例 1 4 5 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を非晶状粉末として得た。

'H-NMR (CDC13, フリー塩基) δ : 1.7-2.0 (2H, m), 2.67 (4H, t, J = 7.0 Hz),

3. 68 (2H, t, J = 4.4 Hz), 3. 81 (2H, s), 3. 91 (2H, t, J = 4.4 Hz), 6. 68 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6. 88 (1H, dd, J = 8.4, 2. 2 Hz), 7. 1-7. 3 (2H, m), 7. 4-7. 7 (3H, m), 7. 7-8. 0 (4H, m), 8. 28 (1H, brs), 8. 53 (2H, d, J = 6.2 Hz).

5 実施例153

6-{3-[2-(3-インドリルエチル)アミノ]プロピル}-3, 4-ジヒドロ-4-(2-ナフタレンスルホニル)-2H-1, 4-ペンズオキサジン 塩酸塩

参考例 1 9 で得た 3,4-ジヒドロ-6-(3-ヨ-ドプロピル)-4-(2-ナフタレンス 10 ルホニル)-2H-1,4-ベンズオキサジンを用いて、実施例 1 4 5 と同様の操作を 行うことにより、表題化合物を非晶状粉末として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ : 1.7-2.0 (2H, m), 2.58 (2H, t, J = 8.0 Hz), 2.69 (2H, t, J = 8.0 Hz), 2.8-3.1 (4H, m), 3.67 (2H, t, J = 4.4 Hz), 3.90 (2H, t, J = 4.4 Hz), 6.64 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.82 (1H, dd, J = 8.2, 2.0 Hz), 7.0-7.3 (3H, m), 7.3-7.4 (1H, m), 7.4-7.8 (5H, m), 7.8-8.0 (3H, m), 8.18 (1H, brs), 8.27 (1H, brs).

実施例154

N, N-ジプロピル-[3, 4-ジヒドロ-3-(4-メトキシフェニル)-2H-1, 4-ベンズオ キサジン-6-イル]アセトアミド

20

15

参考例 2 0 で得た N, N-ジプロピル-[4-(4-メトキシベンゼン)カルボニルメトキシ-3-ニトロフェニル]アセトアミドを用いて、実施例 1 3 3 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) $\delta: 0.8-1.0$ (6H, m), 1.4-1.7 (4H, m), 3.1-3.4 (4H, m), 3.56

(2H, s), 3.82 (3H, s), 3.8-4.0 (2H, m), 4.22 (1H, d, J = 10.6 Hz), 4.44 (1H, dd, J = 8.8, 3.0 Hz), 6.52 (1H, dd, J = 8.2, 2.2 Hz), 6.60 (1H, d, J = 2.2 Hz), 6.74 (1H, d, J = 8.2 Hz), 6.91 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.30 (2H, d, J = 8.8 Hz).

5 元素分析値 C₂₃H₃₀N₂O₃として

計算值:C, 72.22; H, 7.91; N, 7.32.

実験値:C, 71.91; H, 8.10; N, 7.35.

実施例155

10

15

3,4-ジヒドロ-6-[2-(N, N-ジプロピルアミノ)エチル]-3-(4-メトキシフェニル)-2H-1,4-ペンズオキサジン 塩酸塩

実施例154で得た N, N-ジプロピル-[3, 4-ジヒドロ-3-(4-メトキシフェニル)-2H-1, 4-ベンズオキサジン-6-イル]アセトアミドを用いて、実施例133と同様の操作を行うことにより、表題化合物のフリ-塩基体を、mp85-90℃の粉末として得た。得られた粉末に4規定塩酸/酢酸エチル溶液を加えた後、

の粉末として得た。得られた粉末に4規定塩酸/酢酸エブル冶成を加えた後、 濃縮することにより表題化合物を非晶状粉末として得た。

'H-NMR (CDC1₃, フリー塩基) δ : 0.91 (6H, t, J = 7.4 Hz), 1.5-1.8 (4H, m), 1.6-1.8 (4H, m), 2.87 (4H, s), 3.82 (3H, s), 3.8-4.0 (2H, m), 4.23 (1H, dd, J = 10.6, 3.0 Hz), 4.43 (1H, dd, J = 8.8, 3.0 Hz), 6.4-6.6 (2H, m),

20 6.77 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.91 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.30 (2H, d, J = 8.8 Hz).

実施例156

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[2-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル]-1-ブタノ

実施例130の1)で得た4-オキソ-4-[2-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル]ブタン酸を用いて、実施例12と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

5 H-NMR (CDCl₃) δ: 1.57-1.93 (6H, m), 2.61-2.81 (4H, m), 3.06 (2H, m), 3.22 (1H, m), 3.33 (2H, m), 3.94 (2H, m), 4.13 (1H, m), 4.68-4.79 (3H, m), 7.13 (2H, m), 7.29 (3H, m), 7.88 (1H, m), 8.03 (1H, m).

融点: 153-155 ℃ (結晶化溶媒:エタノ-ル-ジイソプロピルエーテル) 実施例157

10 4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-1-(2-エチル-2, 3, 4, 5-テトラ ヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル)-4-オキソプタン-1-オン 塩酸塩

実施例 1 3 0 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ペンズアゼピン-8-イル)-1-プタノンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を非晶状粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.27 (3H, t, J = 7.4 Hz), 1.42 (1H, m), 1.63 (1H, m), 1.73-1.96 (4H, m), 2.51-2.89 (5H, m), 3.07 (4H, m), 3.22 (2H, m), 3.49 (2H, m), 4.10 (1H, m), 4.45-4.67 (3H, m), 7.27-7.46 (5H, m), 7.85 (2H, m), 10.47 (1H, m).

実施例158

15

20

4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-1-(2-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル)-4-オキソブタン-1-オン 塩酸塩

15

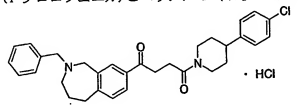
20

実施例 1 3 0 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル)-1-プタノンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を非晶状粉末として得た。

"H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.31-1.44 (6H, m), 1.55 (1H, m), 1.81-1.92 (3H, m), 2.07 (1H, m), 2.61 (1H, m), 2.74 (4H, m), 3.04 (1H, m), 3.24-3.30 (4H, m), 3.57 (3H, m), 4.08 (1H, m), 4.47-4.63 (3H, m), 7.24-7.46 (5H, m), 7.96 (2H, m), 9.89 (1H, m).

10 実施例159

1-(2-ペンジル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ペンズアゼピン-8-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-4-オキソプタン-1-オン 塩酸塩



実施例 1 3 0 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-2-ベンズアゼピン-8-イル)-1-ブタノンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を非晶状粉末として得た。

'H-NMR (DMSO-d₆) δ: 1.37 (1H, m), 1.58 (1H, m), 1.74-1.85 (3H, m), 2.07 (1H, m), 2.65-2.89 (5H, m), 3.07-3.21 (6H, m), 4.08 (2H, m), 4.40-4.50 (3H, m), 4.73 (1H, m), 7.28-7.61 (10H, m), 7.96 (2H, m), 10.84 (1H, m). 実施例 1 6 0

4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-4-オキソ-1-[2-(トリフルオロアセチル)-2, 3-ジヒドロ-1H-イソインドール-5-イル] プタン-1-オン

実施例13201)で得た4-オキソ-4-[2-(トリフルオロアセチル)-2,3-ジヒドロ-1H-イソインドール-5-イル]プタン酸を用いて、実施例12と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.58-1.67 (2H, m), 1.84-1.96 (2H, m), 2.62-2.75 (2H, m), 2.86 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.19 (1H, t, J = 11.7 Hz), 3.33 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.12 (1H, m), 4.75 (1H, m), 4.97 (2H, s), 5.09 (2H, m), 7.13-7.46 (5H, m), 7.96-8.04 (2H, m).

実施例161

10 4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-1-(2-メチル-2, 3-ジヒドロ-1H-イソインドール-5-イル)-4-オキソプタン-1-オン

実施例132で得た4-[4-(4-クロロフェニル)ピペリジン-1-イル]-1-(2,3-ジヒドロ-1H-イソインドール-5-イル)-4-オキソプタン-1-オンを用いて、実施例16と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.56-1.68 (2H, m), 1.82-1.96 (2H, m), 2.63 (3H, s), 2.74 (2H, m), 2.84 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.17 (1H, m), 3.36 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.15 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.31 (4H, s), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.11-7.36 (5H, m), 7.92 (2H, m).

実施例162

15

20

4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-1-(2-エチル-2, 3-ジヒドロ-IH-イソインドール-5-イル)-4-オキソプタン-1-オン

15

20

実施例132で得た4-[4-(4-クロロフェニル)ピペリジン-1-イル]-1-(2,3-ジヒドロ-1H-イソインドール-5-イル)-4-オキソプタン-1-オンを用いて、実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.22 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.26-1.62 (2H, m), 1.83-1.94 (2H, m), 2.61-2.80 (6H, m), 3.17 (1H, m), 3.36 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.96 (4H, s), 4.15 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.11-7.36 (5H, m), 7.88 (2H, m).

10 実施例 1 6 3

4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-1-(2-イソプロピル-2, 3-ジヒドロ-1H-イソインドール-5-イル)-4-オキソブタン-1-オン

実施例132で得た4-[4-(4-クロロフェニル)ピペリジン-1-イル]-1-(2,3-ジヒドロ-1H-イソインドール-5-イル)-4-オキソプタン-1-オンを用いて、実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

'H-NMR (CDCl₃) δ : 1.21 (6H, d, J = 5.4 Hz), 1.62-1.80 (2H, m), 1.83-1.94 (2H, m), 2.61-2.82 (5H, m), 3.17 (1H, m), 3.36 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.00 (4H, s), 4.15 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.11-7.36 (5H, m), 7.88 (2H, m).

実施例164

1-(2-ベンジル-2, 3-ジヒドロ-IH-イソインドール-5-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-4-オキソプタン-1-オン

実施例132で得た4-[4-(4-クロロフェニル)ピペリジン-1-イル]-1-(2,3-ジヒドロ-IH-イソインドール-5-イル)-4-オキソブタン-1-オンを用いて、実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得

5 た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.62-1.80 (2H, m), 1.83-1.94 (2H, m), 2.59-2.82 (4H, m), 3.17 (1H, m), 3.36 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.93 (2H, s), 3.97 (4H, s), 4.15 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.18, (2H, m), 7.29-7.42 (8H, m), 7.88 (2H, m).

10 実施例165

4-(3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-オキソ-N-(3-フェニルプロピル)プタンアミド 塩酸塩

実施例42で得た4-オキソ-N-(3-フェニルプロピル)-4-(2,3,4,5-テトラ 15 ヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタンアミド トリフルオロ酢酸塩を 用いて、実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を非晶状粉 末として得た。

"H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.04 (3H, d, J = 6.3 Hz), 1.27 (6H, d, J = 6.3 Hz), 1.64 (1H, m), 2.91-3.23 (6H, m), 3.60-3.79 (10H, m), 7.17-7.40 (6H, m),

20 7.85 (2H, m), 11.0 (1H, m).

実施例166

N-(1-メチル-3-フェニルプロピル)-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-ブタンアミド 塩酸塩

実施例36と同様にして表題化合物を非晶状粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.05 (3H, d, J = 6.6 Hz), 1.65 (2H, m), 2.50-2.60 (6H, m), 3.19 (8H, m), 3.75 (1H, m), 4.37 (1H, m), 7.17-7.40 (6H, m),

7.86-7.96 (2H, m), 9.53 (1H, m).

実施例167

10

20

4-(3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-N-(1-メチル-3-フェニルプロピル)-4-オキソプタンアミド 塩酸塩

実施例166で得たN-(1-メチル-3-フェニルプロピル)-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-プタンアミド 塩酸塩を用いて、実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を非晶状粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.05 (3H, d, J = 6.3Hz), 1.27 (6H, d, J = 6.3Hz), 1.67 (2H, m), 2.92-3.23 (6H, m), 3.57-3.79 (5H, m), 3.99-4.05 (5H, m), 7.17-7.40 (6H, m), 7.86-7.96 (2H, m), 10.97 (1H, m).

実施例168

4-オキソ-N-(2-フェノキシエチル)4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル] ブタンアミド

参考例16で得た4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル]ブタン酸を用いて、実施例12と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

 $^{t}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 2.66 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.03 (4H, m), 3.34 (2H, t,

J = 6.6 Hz), 3.67 (4H, m), 3.78 (2H, m), 4.04 (1H, d, J = 4.8 Hz), 6.23 (1H, m), 6.89, (3H, m), 7.24 (3H, m), 7.78 (2H, m).

実施例169

4-オキソ-N-(2-フェノキシエチル)-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズ アゼピン-7-イル)プタンアミド

実施例168で得た4-オキソ-N-(2-フェノキシエチル)4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]ブタンアミドを用いて、実施例13と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2.26 (1H, s), 2.65 (2H, t, J = 6.6 Hz), 2.98 (8H, m), 3.34 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.67 (2H, q, J = 5.1 Hz), 4.04 (2H, t, J = 4.8 Hz), 6.28 (1H, m), 6.89, (3H, m), 7.24 (3H, m), 7.71 (2H, m).

実施例170

15 N-[3-(4-クロロフェニル)プロピル]-4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル]プタンアミド

参考例16で得た4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]プタン酸と参考例23で得た3-(4-クロロフェニル)プロピルアミンを用いて、実施例12と同様の操作を行うことにより、表題化合物を油状物として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.73-1.85 (2H, m), 2.60 (4H, m), 3.05 (4H, m), 3.24-3.34 (4H, m), 3.77-3.80 (4H, m), 5.87 (1H, m), 7.09-7.28 (5H, m), 7.77 (2H, m).

25 実施例171

. 20

N-[3-(4-クロロフェニル)プロピル]-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-

1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド 塩酸塩

実施例170で得た N-[3-(4-クロロフェニル)プロピル]-4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル]ブタンアミドを用いて、実施例13と同様の操作を行うことにより、表題化合物を非晶状粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.73-1.85 (2H, q, J = 7.4 Hz), 2.56-2.72 (6H, m), 2.96 (7H, m), 3.21-3.37 (4H, m), 5.94 (1H, m), 7.07-7.28 (5H, m), 7.75 (2H, m).

10 実施例172

4-オキソ-N-(4-フェニルプチル)-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]プタンアミド

参考例16で得た4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テト 5ヒドロ-IH-3-ペンズアゼピン-7-イル]プタン酸を用いて、実施例12と同様の操作を行うことにより、表題化合物を油状物として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.54-1.70 (4H, m), 2.60 (4H, q, J = 6.6 Hz), 3.05 (4H, m), 3.24-3.34 (4H, m), 3.69-3.81 (4H, m), 5.73 (1H, m), 7.15-7.32 (6H, m), 7.78 (2H, m).

20 実施例173

4-オキソ-N-(4-フェニルブチル)-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド 塩酸塩

実施例172で得た4-オキソ-N-(4-フェニルブチル)-4-[3-(トリフルオロ

アセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル] を用いて、 実施例13と同様の操作を行うことにより、表題化合物を非晶状粉末として 得た。

'H-NMR (CDCl₃) ら: 1.54-1.65 (4H, m), 2.48-2.61 (5H, m), 3.01 (8H, m), 3.26-3.49 (4H, m), 5.79 (1H, m), 7.11-7.28 (6H, m), 7.73 (2H, m). 実施例 1 7 4

N-[3-(4-クロロフェニル) プロピル]-4-オキソ-4-(3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブタンアミド

10 実施例171で得た N-[3-(4-クロロフェニル)プロピル]-4-オキソ-4- (2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミド 塩酸塩を用いて、実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.03 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.77 (2H, m), 2.57-2.66 (9H, m), 2.96 (4H, m), 3.23-3.34 (4H, m), 5.92 (1H, m), 7.07-7.28 (5H, m), 7.75 (2H, m).

実施例175

4-(3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)-4-オキソ-N-(2-フェノキシエチル)-ブタンアミド

20

実施例169で得た4-オキソ-N-(2-フェノキシエチル)-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタンアミドを用いて、実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.02 (6H, d, J = 6.6 Hz), 2.65 (7H, m), 2.95 (4H, m), 3.34 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.67 (2H, q, J = 5.1 Hz), 4.04 (2H, t, J = 4.8 Hz), 6.23 (1H, m), 6.89, (3H, m), 7.24 (3H, m), 7.71 (2H, m).

実施例176

N-[2-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチル]-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-カルボキサミド トリフルオロ酢酸 塩

参考例22で得た2-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルアミン 塩酸塩を用いて、実施例36と同様にして表題化合物を得た。 MS(APCI)(M+1):426.

実施例177

10 N-[2-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチル]-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミド トリフルオロ酢酸 塩

参考例 2 3 で得た 2-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-2-オキソエ 15 チルアミン 塩酸塩を用いて、実施例 3 6 と同様にして表題化合物を得た。 MS(APCI)(M+1): 406.

実施例178

20

N-[2-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソエチル]-2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミド トリフル オロ酢酸塩

参考例24で得た2-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソエチルアミン 2塩酸塩を用いて、実施例36と同様にして表題化合物を得た。MS(APCI)(M+1):411.

実施例179

N-[2-[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソエチル] 2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミド トリフルオロ酢酸塩

参考例25で得た2-[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソ 10 エチルアミン 2塩酸塩を用いて、実施例36と同様にして表題化合物を得た。 MS(APCI)(M+1):423.

実施例180

N-[2-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチル]-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-カルボキサミド トリフルオロ酢酸

15 塩

参考例22で得た2-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルアミン 塩酸塩を用いて、実施例36と同様にして表題化合物を得た。 MS(APCI)(M+1):426.

20 実施例181

N-[2-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチル]-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-カルボキサミド トリフルオロ酢酸 塩

参考例 2 3 で得た 2-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルアミン 塩酸塩を用いて、実施例 3 6 と同様にして表題化合物を得た。 MS(APCI)(M+1): 406.

5 実施例182

N-[2-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソエチル]-2,3,4,5-テトラヒドロ-III-2-ベンズアゼピン-8-カルボキサミド トリフル オロ酢酸塩

10 参考例 2 4 で得た 2-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソ エチルアミン 2 塩酸塩を用いて、実施例 3 6 と同様にして表題化合物を得た。 MS(APCI)(M+1): 411.

実施例183

N-[2-[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソエチル]-15 2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-2-ベンズアゼピン-8-カルボキサミド トリフル オロ酢酸塩

参考例 2 5 で得た 2-[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]-2-オキソエチルアミン 2 塩酸塩を用いて、実施例 3 6 と同様にして表題化合物を得た。

20 MS (APCI) (M+1): 423.

実施例184

4-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン

1) 参考例 1 6 で得た 4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル] ブタン酸を用いて、実施例 1 2 と同様の操作を行うことにより、4-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノンを無色粉末として得た。

'H-NMR (CDCl₂) δ: 1.55-2.01 (4H, m), 2.33 (3H, s), 2.57-2.91 (4H, m), 2.97-3.27 (5H, m), 3.34 (2H, t, J=6.4Hz), 3.66-3.84 (4H, m), 4.05-4.19 (1H, m), 4.67-4.83 (1H, m), 7.04-7.30 (5H, m), 7.80-7.91 (2H, m).

融点: 132-134 ℃ (結晶化溶媒: ジエチルエーテル)

2) 上記 1) で得た 4-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル]-1-プタノンを用いて、実施例 1 3 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.47-2.00 (5H, m), 2.33 (3H, s), 2.55-3.04 (12H, m), 3.06-3.26 (1H, m), 3.35 (2H, t, J=6.8Hz), 4.04-4.20 (1H, m), 4.68-4.85 (1H, m), 7.05-7.24 (5H, m), 7.74-7.84 (2H, m).

20 融点: 115-116 ℃ (結晶化溶媒: ジエチルエーテル) 実施例185

4-[4-(3-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン

1) 参考例 1 6 で得た 4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル] プタン酸を用いて、実施例 1 2 と同様の操作を行うことにより、4-[4-(3-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-プタノンを無色粉末として得た。
「H-NMR (CDC1,) る: 1.55-2.01 (4H, m), 2.35 (3H, s), 2.56-2.93 (4H, m), 2.98-3.27 (5H, m), 3.34 (2H, t, J=6.4Hz), 3.67-3.84 (4H, m), 4.05-4.20 (1H, m), 4.68-4.83 (1H, m), 6.96-7.10 (3H, m), 7.14-7.31 (2H, m), 7.80-7.92 (2H, m).

10 融点: 128-129 ℃ (結晶化溶媒: ジエチルエーテル)

2) 上記1)で得た 4-[4-(3-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノンを用いて、実施例13と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

15 H-NMR (CDCl₃) δ: 1.45-2.00 (5H, m), 2.34 (3H, s), 2.56-3.03 (12H, m), 3.05-3.26 (1H, m), 3.35 (2H, t, J=6.6Hz), 4.05-4.20 (1H, m), 4.69-4.85 (1H, m), 6.95-7.08 (3H, m), 7.14-7.23 (2H, m), 7.74-7.83 (2H, m).

融点: 91-93 ℃ (結晶化溶媒: ジエチルエーテル)

実施例186

20 4-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒ ドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン

参考例16で得た4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル]ブタン酸を用いて、実施例12
 と同様の操作を行うことにより、4-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-

ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノンを無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.47-1.95 (4H, m), 2.37 (3H, s), 2.58-2.77 (1H, m), 2.80-3.30 (8H, m), 3.35 (2H, t, J=6.6Hz), 3.65-3.85 (4H, m), 4.07-4.23 (1H, m), 4.72-4.87 (1H, m), 7.10-7.32 (5H, m), 7.80-7.92 (2H, m).

5 融点: 145-147 ℃ (結晶化溶媒: ジエチルエーテル)

2) 上記 1) で得た 4-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキ ソ-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼ ピン-7-イル]-1-プタノンを用いて、実施例 1 3 と同様の操作を行うことによ り、表題化合物を無色粉末として得た。

10 H-NMR (CDCl₃) δ: 1.50-1.96 (5H, m), 2.37 (3H, s), 2.57-2.76 (1H, m), 2.79-3.28 (12H, m), 3.36 (2H, t, J=6.6Hz), 4.08-4.24 (1H, m), 4.72-4.87 (1H, m), 7.05-7.23 (5H, m), 7.75-7.84 (2H, m).

融点: 93-95 ℃ (結晶化溶媒: ジエチルエーテル)

実施例187

20

25

15 4-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラ ヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン

1) 参考例16で得た4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル]ブタン酸を用いて、実施例12と同様の操作を行うことにより、4-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノンを無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.53-2.01 (4H, m), 2.57-2.90 (4H, m), 2.97-3.28 (5H, m), 3.34 (2H, t, J=6.6Hz), 3.65-3.84 (4H, m), 4.05-4.20 (1H, m), 4.68-4.84 (1H, m), 6.95-7.07 (2H, m), 7.10-7.32 (3H, m), 7.80-7.90 (2H, m).

融点: 105-108 ℃ (結晶化溶媒: ジエチルエーテル)

- 2) 上記1)で得た 4-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル]-1-プタノンを用いて、実施例13と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。
- 5 'H-NMR (CDC1₂) δ: 1.47-2.00 (5H, m), 2.57-2.90 (4H, m), 2.98 (8H, br), 3.07-3.27 (1H, m), 3.35 (2H, t, J=6.8Hz), 4.06-4.21 (1H, m), 4.70-4.86 (1H, m), 6.94-7.07 (2H, m), 7.10-7.24 (3H, m), 7.74-7.84 (2H, m).

融点: 127-128 ℃ (結晶化溶媒: ジエチルエーテル)

実施例188

20

10 4-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラ ヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン

参考例16で得た4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]ブタン酸を用いて、実施例12
 と同様の操作を行うことにより、4-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノンを無色粉末として得た。

'H-NMR (CDC1₃) δ: 1.50-1.74 (2H, m), 1.80-1.97 (2H, m), 2.59-2.78 (2H, m), 2.85 (2H, t, J=6.6Hz), 3.00-3.09 (4H, m), 3.12-3.24 (1H, m), 3.34 (2H, t, J=6.6Hz), 3.67-3.83 (7H, m), 4.07-4.16 (1H, m), 4.71-4.80 (1H, m), 6.86 (2H, d, J=8.6Hz), 7.13 (2H, d, J=8.6Hz), 7.23-7.30 (1H, m), 7.80-7.90 (2H, m).

融点: 130-131 ℃ (結晶化溶媒: ジエチルエーテル)

2) 上記1)で得た 4-[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキ 25 ソ-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼ ピン-7-イル]-1-ブタノンを用いて、実施例13と同様の操作を行うことによ り、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.51-1.97 (5H, m), 2.58-2.77 (2H, m), 2.83 (2H, t, J=6.7Hz), 2.97 (8H, br), 3.10-3.23 (1H, m), 3.35 (2H, t, J=6.7Hz), 3.80 (3H, s), 4.07-4.18 (1H, m), 4.73-4.83 (1H, m), 6.86 (2H, d, J=8.7Hz),

5 7.13 (2H, d, J=8.7Hz), 7.19 (1H, d, J=8.3Hz), 7.76-7.83 (2H, m).

融点: 99-100 ℃ (結晶化溶媒: ジエチルエーテル)

実施例189

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(2-メチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-7-イソキノリニル) - 4 - オキソ-1-プタノン

10

15

20 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(2-エチル-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロ-7-イソキノリニル) - 4 - オキソ-1-プタノン

実施例13で得た4-[4-(4-クロロフェニル)ピペリジン-1-イル]-4-オキソ-1-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-7-イル)プタン-1-オンを用いて、実

施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。 「H-NMR (CDCl₃) δ: 1.21 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.62 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.57-2.79 (6H, m), 2.82 (2H, t, J = 6.4 Hz), 2.97 (2H, t, J = 5.4 Hz), 3.23 (1H, m), 3.34 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.62 (2H, s), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.11-7.31 (5H, m), 7.71-7.81 (2H, m). 融点: 115-116 ℃ (結晶化溶媒: エタノールージイソプロピルエーテル) 実施例191

1-(2-ベンジル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-7-イソキノリニル)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] - 4 - オキソ-1-プタノン

10

15

実施例 1 3 で得た $4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-4-オキソ -1-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-7-イル) ブタン-1-オンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。 <math>^1$ H-NMR(CDC1₃) δ : 1.62(2H, m), 1.89(2H, m), 2.58-2.80(6H, m), 2.95(2H, t, J = 5.4 Hz), 3.23(1H, m), 3.34(2H, t, J = 6.6 Hz), 3.67(2H, s), 3.70(2H, s), 4.13(1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76(1H, d, J = 12 Hz), 7.11-7.41(10H, m), 7.62-7.80(2H, m).

融点: 102-103 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例192

20 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(2-イソプロピル-1, 2, 3, 4-テ トラヒドロ-7-イソキノリニル) - 4 - オキソ-1-ブタノン

実施例13で得た4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-4-オキソ-1-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-7-イル) プタン-1-オンを用いて、実

施例 1 7と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1.15 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.62 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.59-2.95 (9H, m), 3.18 (1H, m), 3.34 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.77 (2H, s), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.11-7.31 (5H, m), 5.56 T 60 (6Hz)

5 7.73-7.80 (2H, m).

融点: 113-115 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例193

4-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジン-1-イル]-1-(3-シクロヘキシルメチル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-オキソプタン-1-オ

10

15

実施例15で得た4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0.90 (2H, m), 1.24 (4H, m), 1.47-1.94 (10H, m), 2.23 (2H, d, J = 6.9 Hz), 2.58-2.80 (5H, m), 2.94 (2H, t, J = 6.4 Hz), 2.96 (4H, m), 3.23 (1H, m), 3.35 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.13 (1H, m), 4.76 (1H, m), 7.35-7.11 (5H, m), 7.79 (2H, m).

20 融点: 140-141 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例194

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-[3-(テトラヒドロ-2-フラニルメチル)-2, 3, 4, 5 テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノン

15

20

実施例15で得た4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

MS(ESI) (M+H): 509.

融点: 123-125 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例 1 9 5

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(3-シクロヘキシル-2, 3, 4, 5 10 テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-オキソ-1-プタノン

実施例15で得た4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソー<math>1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノンを用いて、実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

MS(ESI) (M+H): 507.

融点: 128-130 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例196

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(3-シクロペンチル-2, 3, 4, 5 テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-オキソ-1-ブタノン

20

実施例 1 5 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソー1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.55-1.69 (5H, m), 1.83 (3H, m), 2.59-3.03 (17H, m), 3.17 (1H, m), 3.35 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.13 (1H, m), 4.76 (1H, m), 7.35-7.11 (5H, m), 7.79 (2H, m).

融点: 160-162 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例197

10 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(3-イソブチル-2, 3, 4, 5 テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-オキソ-1-ブタノン

実施例 1 5 で得た 4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.93 (6H, d, J = 6.2 Hz), 1.62 (4H, m), 1.89 (3H, m), 2.21 (2H, d, J = 7.4 Hz), 2.60-2.74 (6H, m), 2.79 (2H, t, J = 6.4 Hz), 2.95 (4H, m), 3.23 (1H, m), 3.35 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.13 (1H, m), 4.76 (1H, m), 7.35-7.11 (5H, m), 7.79 (2H, m).

融点: 137-138 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例198

4-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(3-メチル-2, 3, 4, 5 テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-オキソ-1-ブタノン

実施例 1 8 4で得た 4-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、実施例 1 6 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.66 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.33 (3H, s), 2.38 (3H, s), 2.65 (6H, m), 2.82 (2H, t, J = 6.4 Hz), 2.95 (4H, m), 3.23 (1H, m), 3.35 (2H, t, J = 6.6 Hz), 4.13 (1H, m), 4.76 (1H, m), 7.35-7.11 (5H, m), 7.79 (2H, m).

10 融点: 111-112 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例199

1-(3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-ブタノン 塩酸塩

15 実施例 1 8 4 で得た 4-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ -1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用 いて、実施例 1 7 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末と して得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.26 (7H, m), 1.56 (1H, m), 1.78 (2H, m), 2.26 (3H, s), 2.50 (1H, m), 2.73 (2H, m), 2.94-3.64 (7H, m), 4.05 (1H, m), 4.46 (1H, m), 7.12 (4H, s), 7.40 (1H. d, J = 8.4 Hz), 7.83 (2H, m).

融点: 180 ℃ (decomp.) (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル)

実施例200

20

10

4-[4-(4-メチルフェニル) ピペリジン-1-イル]-4-オキソ-1-(1, 2, 3, 4-テトラ ヒドロイソキノリン-7-イル) プタン-1-オン

実施例 2 0 1 4-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(2-メチル-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロ-7-イソキノリニル) - 4 - オキソ-1-プタノン

15

実施例200で得た4-[4-(4-メチルフェニル)ピペリジン-1-イル]-4-オキソ-1-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-7-イル)プタン-1-オンを用いて、 実施例16と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.62 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.34 (3H, s), 2.48 (3H, s), 2.60-2.73 (4H, m), 2.82 (2H, t, J = 6.4 Hz), 2.97 (2H, t, J = 5.4 Hz), 3.23 (1H, m), 3.34 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.62 (2H, s), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.11-7.31 (5H, m), 7.71-7.81 (2H, m).

融点: 97-99 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例202

1-(2-イソプロピル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-7-イソキノリニル)-4-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル] - 4 - オキソ-1-プタノン

5

実施例200で得た4-[4-(4-メチルフェニル)ピペリジン-1-イル]-4-オキソ-1-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-7-イル)ブタン-1-オンを用いて、 実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.15 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.62 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.64 (3H, s), 2.65-2.95 (9H, m), 3.18 (1H, m), 3.34 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.77 (2H, s), 4.13 (1H, d, J = 15.6 Hz), 4.76 (1H, d, J = 12 Hz), 7.11-7.31 (5H, m), 7.73-7.80 (2H, m).

融点: 78-80 ℃ (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル)

15 実施例203

20

1-(2-ベンジル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-7-イソキノリニル)-4-[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル] - 4 - オキソ-1-プタノン 塩酸塩

実施例200で得た4-[4-(4-メチルフェニル)ピペリジン-1-イル]-4-オキソ-1-(1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリン-7-イル)ブタン-1-オンを用いて、実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

'H-NMR (CDCl₃) δ: 1.86 (1H, m), 1.56 (1H, m), 1.78 (2H, m), 2.26 (3H, s), 2.50 (1H, m), 2.73 (2H, m), 3.08-3.43 (8H, m), 3.67 (1H, m), 4.05

(1H, m), 4.46 (4H, m), 7.12 (4H, s), 7.41 (1H. d, J = 8.4 Hz), 7.53 (3H, m), 7.67 (2H, m), 7.86 (2H, m).

融点: 72 ℃ (decomp) (結晶化溶媒: エタノール-ジイソプロピルエーテル) 実施例 2 0 4

5 5-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-5-オキソ-1-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ペンタ

2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピンを用いて、参考例15および 10 実施例12と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を無色非晶状粉 末として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 1.57 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.10 (2H, m), 2.49 (2H, m), 2.58-2.76 (2H, m), 3.01-3.17 (7H, m), 3.75 (4H, m), 4.04 (1H, m), 4.79 (1H, m), 7.11 (2H, m), 7.28 (3H, m), 7.82 (2H, m).

15 実施例205

5-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-5-オキソ-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ペンタノン

実施例204で得た5-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-5-オキソ
20 -1-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピ
ン-7-イル]-1-ペンタノンを用いて、実施例13と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

'H NMR (CDC1₈) δ: 1.57 (2H, m), 1.87 (2H, m), 2.10 (2H, m), 2.48 (2H, m), 2.58-2.75 (2H, m), 2.96 (8H, m), 3.10 (3H, m), 4.04 (1H, m), 4.79

15.

20

(1H, m), 7.11 (2H, m), 7.18 (1H, m), 7.28 (2H, m), 7.73 (2H, m). FABMS (pos) 439 [M+H]⁺.

融点: 112-113 ℃ (結晶化溶媒: 酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例206

5 tert-ブチル 8-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-1,3,4,5-テトラヒドロ-2H-2-ペンズアゼピン-2-カルボキシレート

参考例27で得た tert-プチル 8-ヒドロキシ-1,3,4,5-テトラヒドロ-2H-2-ベンズアゼピン-2-カルボキシレート (1.00g, 3.80mmol)、3-プロモ-1-ク ロロプロパン (0.451ml, 4.56mmol) と炭酸カリウム (2.62g, 19.0mmol) の ジメチルホルムアミド (10ml) 溶液を 80℃で 3 時間攪拌した。得られる溶液 に酢酸エチルを加え、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 溶媒を減圧下濃縮後、得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル)により精製した。得られた油状物、および4-(4-ク ロロフェニル)ピペリジン (882mg, 3.80mmol) 、炭酸カリウム (2.62g, 19.0mmol) 、ヨウ化ナトリウム (569mg, 3.80mmol) のジメチルホルムアミド (10元1) 溶液を80℃で3時間攪拌した。得られる溶液に酢酸エチルを加え、 飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮後、 得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサ ン:酢酸エチル=3:1) により精製して、表題化合物(1.25g)を得た。 ¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.41 (9H, s), 1.72-1.82 (6H, m), 1.96-2.05 (4H, m), 2.48-2.58 (3H, m), 2.88 (2H, m), 3.03-3.09 (2H, m), 3.66 (2H, m), 4.01 (2H, m), 4.32-4.39 (2H, m), 6.66-6.75 (2H, m), 7.01-7.05 (1H, m), 7.15 (2H, d, J = 8.6 Hz), 7.26 (2H, d, J = 8.6 Hz).

25 実施例 2 0 7 8-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テト

ラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン

実施例206で得たtert-ブチル8-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-1,3,4,5-テトラヒドロ-2H-2-ペンズアゼピン-2-カルボキシレート(1.10g,2.20mol)のトリフルオロ酢酸(10ml)溶液を1時間攪拌後、減圧下濃縮した。得られた油状物に酢酸エチルを加え、炭酸カリウム水溶液と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮後、得られた残査をヘキサンにより粉末として、表題化合物(682mg)を得た。

¹H NMR (DMSO-d₆) δ : 1.57-2.03 (10H, m), 2.43 (3H, m), 2.78 (2H, m), 3.00 (4H, m), 3.72 (2H, m), 3.96 (2H, m), 6.55-6.70 (2H, m), 7.02 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.24-7.36 (4H, m).

融点: 97-99 ℃ (結晶化溶媒:ジイソプロピルエーテル-ヘキザン) 実施例208

15 8-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2-メチル-2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-2-ベンズアゼピン 塩酸塩

実施例 207で得た 8-[3-[4-(4-Dロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ペンズアゼピンを用いて、実施例 16 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色非晶状粉末として得た。 「H NMR (CDCl₃, フリー塩基) δ : 1.71-1.80 (6H, m), 1.96-2.07 (4H, m), 2.31 (3H, s), 2.45-2.57 (3H, m), 2.81 (2H, m), 2.98-3.09 (4H, m), 3.75 (2H, s), 3.99 (2H, t, J = 6.3 Hz), 6.65-6.71 (2H, m), 7.01 (1H, d, J = 7.2 Hz), 7.15 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.26 (2H, d, J = 8.7 Hz).

実施例209

2-アセチル-8-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル] プロポキシ]-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ペンズアゼピン 塩酸塩

5 実施例207で得た8-[3-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]プロポキシ]-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピンと無水酢酸を用いて、 実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色非晶状粉末として得た。

「H NMR (DMSO-d₆) δ: 1.84 (2H, m), 2.01 (2H, m), 2.32 (3H, s), 2.47-2.62 (4H, m), 2.75-2.95 (5H, m), 3.24 (2H, m), 3.70-3.82 (4H, m), 4.09 (2H, m), 4.57 (2H, m), 6.72-6.90 (2H, m), 7.09 (1H, m), 7.21-7.30 (4H, m). 実施例 2 1 0

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(3-イソプロピル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン 2 塩酸塩

15

10

実施例34で得た4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、 実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

 $1_{\rm H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1.02 (6H, d, J = 6.6Hz), 1.62-1.74 (6H, m), 1.93-2.05 (4H, m), 2.44 (2H, t like), 2.63-2.67 (2H, m), 2.89-3.05 (10H, m), 7.09-7.27 (5H, m), 7.72-7.75 (2H; m).

融点: 236 ℃ (decomp) (結晶化溶媒: 酢酸エチル-ヘキサン) 実施例211 1-(3-ベンジル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル) -1-ピペリジニル]-1-ブタノン

実施例34で得た4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-

(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノンを用いて、 実施例17と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得 た。

 $1_{\rm H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1.60-1.79 (6H, m), 1.96-2.08 (4H, m), 2.43 (2H, t like), 2.61-2.65 (2H, m), 2.94-3.04 (9H, m), 3.63 (2H, s), 7.09-7.36 (10H, m), 7.71-7.75 (2H, m).

融点: 99-100 ℃ (結晶化溶媒: 酢酸エチル-ヘキサン)

実施例212

4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(3-イソプロピル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-オキソ-1-ブタノール

15

20

10

実施例30で得た4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(3-イソプロピル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼピン-7-イル)-4-オキソー1-プタノン(0.50 g, 1.07 mmol)のメタノール(20 吐)懸濁液に、水素化ホウ素ナトリウム(81 mg, 2.14 mmol)を添加して、室温で30分間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、残査を酢酸エチルー水で分配した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して、表題化合物を非晶状粉末として得た。

 $1_{\rm H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 1.02 (6H, d, J = 6.6Hz), 1.54-1.63 (2H, m), 1.85-1.91 (2H, br m), 2.05-2.17 (2H, m), 2.54 (2H, t like), 2.66-2.78 (6H, m),

15

2.89-2.93 (5H, m), 3.12 (1H, m), 3.95 (1H, br d), 4.72-4.85 (2H, m), 7.04-7.14 (5H, m), 7.30-7.31 (2H, m).

実施例213

7-[(E)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-4-オキソ-1-ブテニル]-3-イソプロピル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン 塩酸塩

実施例212で得た4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(3-イソプロピル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-オキソー1-ブタノール (0.14g, 0.30 mol) および p-トルエンスルホン酸 一水和物 (0.03g, 0.16nmol)のトルエン (10 ml)溶液を24時間加熱還流した。反応溶液を減圧下濃縮し、得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製して、表題化合物のフリー塩基体0.09gを無色非晶状粉末として得た。得られた粉末を酢酸エチルに溶解し、氷冷下に4N塩酸-酢酸エチルで処理して、表題化合物0.04gを無色非晶状粉末として得た。

 $1_{\rm H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 1.02 (6H, d, J = 6.6Hz), 1.50-1.71 (2H, m), 1.86-1.92 (2H, m), 2.57-2.72 (6H, m), 2.87-3.00 (5H, m), 2.64 (1H, m), 3.34 (2H, d, J = 6.2Hz), 4.01-4.07 (1H, br d like), 4.78-4.85 (1H, br d like), 6.26-6.37 (1H, m), 6.46 (1H, d, J = 16.2Hz), 7.05-7.29 (7H, m).

20 実施例214

1-(3-アセチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-プタノール

実施例33で得た1-(3-アセチル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ペンズアゼ

ピン-7-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-ブタノンを用いて、実施例212と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.50-2.27 (14H, m), 2.42-2.60 (3H, m), 2.85-2.97 (4H, m), 3.01-3.10 (1H, m), 3.23-3.32 (1H, m), 3.47-3.82 (4H, m), 4.64 (1H, brd, J = 5.4Hz), 7.05-7.30 (7H, m).

融点: 113-114 ℃ (結晶化溶媒: ジエチルエーテル)

実施例215

15

25

3-アセチル-7-[(E)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-プテニ 10 ル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン

実施例214で得た1-(3-アセチル-2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]-1-プタノールを用いて、実施例213と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.57-1.90 (4H, m), 2.04-2.17 (2H, m), 2.19 (3H, s), 2.39-2.58 (5H, m), 2.84-2.95 (4H, m), 3.05-3.15 (2H, m), 3.52-3.61 (2H, m), 3.68-3.77 (2H, m), 6.13-6.27 (1H, m), 6.39 (1H, d, J = 15.7Hz), 7.03-7.20 (5H, m), 7.23-7.30 (2H, m).

20 融点: 153-155 ℃ (結晶化溶媒: ジエチルエーテル) 実施例216

N-[2-(4-クロロフェノキシ)エチル]-4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル] ブタンアミド

参考例16で得た4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テト

ラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル]ブタン酸と参考例26で得た2-(4-クロロフェノキシ)エチルアミンを用いて、実施例12と同様の操作を行うことにより表題化合物を油状物として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 2.65 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.02 (4H, m), 3.32 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.62-3.69 (4H, m), 3.78 (2H, m), 3.97 (2H, t, J = 5.4 Hz), 6.24 (1H, m), 6.81 (2H, m), 7.22-7.28 (3H, m), 7.78 (2H, m). 実施例 2 1 7

N-[2-(4-クロロフェノキシ)エチル]-4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタンアミド 塩酸塩

10

25

実施例216で得たN-[2-(4-クロロフェノキシ)エチル]-4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル]ブタンアミドを用いて、実施例13と同様の操作を行うことにより表題化合物を非晶状粉末として得た。

15 ¹H-NMR (CDCI₃, フリー塩基) δ: 2.02 (1H, m), 2.65 (2H, t, J = 6.6 Hz), 2.99 (8H, m), 3.33 (2H, t, J = 6.6 Hz), 3.66 (2H, m), 3.97 (2H, t, J = 5.4 Hz), 6.31 (1H, m), 6.81 (2H, m), 7.16-7.27 (3H, m), 7.70 (2H, m). 実施例 2 1 8

N-[3-(4-クロロフェニル)プロピル]-N-メチル-4-オキソ-4-[3-(トリフルオ 20 ロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-イル]プタンア ミド

3-(4-クロロフェニル)プロピルアミン (1.69 g, 9.96 mmol)と 37%ホルムアルデヒド水溶液 (0.811 ml, 10.0 mmol)を半酸 (10 ml)中、100℃で7時間加熱撹拌した。得られる混合液を室温に冷却後、半酸を留去し、8N 水酸化ナトリウム水溶液を加えてアルカリ性にし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽

15

20

和 NaCl 水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下に留去して得られた残査、参考例16で得た4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-8-イル]ブタン酸(3.4g,9.96mol)とトリエチルアミン(1.39ml,9.96mol)をジメチルホルムアミド(5ml)中室温で30分攪拌し、0℃に冷却後、シアノリン酸ジエチル(1.51ml,9.96mol)を加えた。得られる混合液を1時間攪拌した後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和NaCl 水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下に留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製し、表題化合物1.44gを油状物として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.86 (2H, m), 2.57-2.80 (4H, m), 3.05 (7H, m), 3.30-3.36 (4H, m), 3.77-3.79 (4H, m), 7.10-7.33 (5H, m), 7.76 (2H, m). 実施例 2 1 9

N-[3-(4-クロロフェニル)プロピル]-N-メチル-4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブタンアミド 塩酸塩

実施例218で得た N-[3-(4-クロロフェニル)プロピル]-N-メチル-4-オキソ-4-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-<math>1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]プタンアミドを用いて、実施例13と同様の操作を行うことにより表題化合物を非晶状粉末として得た。

'H-NMR (CDC1₃, フリー塩基) δ:1.76-2.05 (3H, m), 2.51-2.68 (6H, m), 3.00 (7H, m), 3.24-3.41 (4H, m), 3.90 (2H, m), 7.07-7.30 (5H, m), 7.76 (2H, m).

実施例220

25 (E)-3-(ジメチルアミノ)-1-[1-[[6-(4-メチルフェニル)-3-ピリジニル]カル ボニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-2-プロペン-1-オン

15

20

1) 6-アセチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンと 6-(4-メチルフェニル) ニコチン酸を用いて、参考例 5 と同様の操作を行うことにより、1-[1-[[6-(4-メチルフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル]エタノンを淡黄色粉末として得た。

'H-NMR (DMSO- d_6) δ : 2.00 (2H, m), 2.36 (3H, s), 2.49 (3H, s), 2.93 (2H, dd, J=6.3 and 6.6Hz), 3.83 (2H, dd, J=6.1 and 6.3Hz), 7.00 (1H, d, J=9.3Hz), 7.30 (2H, d, J=8.1Hz), 7.52 (1H, dd, J=1.5 and 8.3Hz), 7.83 (2H, m), 7.95 (1H, d, J=8.3Hz), 8.01 (2H, d, J=8.1Hz), 8.59 (1H, m).

10 2) 上記1)で得た 1-[1-[[6-(4-メチルフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル]エタノンを用いて、参考例 6 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を淡黄色結晶として得た。

"H-NMR (DMSO- d_6) δ : 2.00 (2H, tt, J=6.3, 6.3Hz), 2.35 (3H, s), 2.87 (3H, br s), 2.91 (2H, t, J=6.3Hz), 3.11 (3H, br s), 3.83 (2H, t, J=6.3Hz), 5.78 (1H, d, J=12.5Hz), 6.86 (1H, d, J=8.1Hz), 7.30 (2H, d, J=8.3Hz), 7.66 (1H, d, J=12.5Hz), 7.80 (3H, m), 7.94 (1H, d, J=8.3Hz), 8.00 (2H, d, J=8.1Hz), 8.57 (1H, m).

実施例221

(E)-N, N-ジメチル-3-[1-[[6-(4-メチルフェニル)-3-ピリジニル] カルボニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-2-プロペン-1-アミン 塩酸塩

実施例220で得た(E)-3-(ジメチルアミノ)-1-[1-[[6-(4-メチルフェニル)-3-ピリジニル]カルボニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-2-プロペン-1-オンを用いて、実施例4および実施例5と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を黄色結晶として得た。

5 H-NMR (DMSO-d₆) δ: 1.98 (2H, m), 2.36 (3H, s), 2.70 (3H, s), 2.71 (3H, s), 2.86 (2H, t, J=6.3Hz), 3.00 (2H, m), 3.79 (2H, t, J=6.3Hz), 5.66 (1H, m), 6.98 (2H, s), 7.24 (1H, s), 7.31 (2H, d, J=8.1Hz), 7.86 (1H, m), 7.96 (1H, m), 8.00 (2H, d, J=8.1Hz), 8.57 (1H, m), 10.42 (1H, br s). 実施例 2 2 2

10 1-[1-[(4-フェニル-1-ピペリジニル)カルボニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-3-(1-ピロリジニル)-1-プロパノン

参考例28で得た1-[(4-フェニル-1-ピペリジニル)カルボニル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリンを用いて、参考例7および参考例8と同様の操作を順 次行うことにより、表題化合物を無色液体として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.70 (2H, m), 1.79 (4H, m), 1.84 (2H, m), 2.01 (2H, m), 2.56 (4H, m), 2.69 (1H, m), 2.84 (2H, t, J=6.6Hz), 2.89 (2H, dd, J=7.0 and 8.0Hz), 2.91 (2H, m), 3.14 (2H, dd, J=7.0 and 8.0Hz), 3.64 (2H, t, J=5.8Hz), 4.05 (2H, m), 7.02 (1H, d, J=8.8Hz), 7.19-7.33 (5H, m), 7.73 (2H, m).

実施例223

. 15

20

1-[(4-フェニル-1-ピペリジニル)カルボニル]-6-[(E)-3-(1-ピロリジニル)-1-プロペニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン 塩酸塩

実施例 2 2 2 で得た 1-[1-[(4-フェニル-1-ピペリジニル)カルボニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-キノリニル]-3-(1-ピロリジニル)-1-プロパノンを用いて、実施例 4 および実施例 5 と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を黄色非晶状粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 1.70 (2H, m), 1.83 (2H, m), 1.97 (2H, m), 2.07 (2H, m), 2.23 (2H, m), 2.68 (1H, m), 2.79 (2H, m), 2.88 (4H, m), 3.64 (2H, m), 3.72 (2H, m), 3.78 (2H, m), 4.00 (2H, m), 6.32 (1H, m), 6.82 (1H, d, J=15.8Hz), 7.14-7.33 (8H, m), 12.54 (1H, br s).

10

20

5

製剤例1

(1)実施例1で得られた化合物		5 Umg
(2) ラクトース		3 4 m g
(3)トウモロコシ澱粉	•	10.6mg
(4)トウモロコシ澱粉(のり状)		5 mg
(5)ステアリン酸マグネシウム	٠	0.4mg
(6) カルボキシメチルセルロースカルシウ	14	20mg
·	計	120mg
	(2) ラクトース(3) トウモロコシ澱粉(4) トウモロコシ澱粉(のり状)(5) ステアリン酸マグネシウム	 (2) ラクトース (3) トウモロコシ澱粉 (4) トウモロコシ澱粉(のり状) (5) ステアリン酸マグネシウム (6) カルボキシメチルセルロースカルシウム

常法に従い上記 (1) ~ (6) を混合し、錠剤機を用いて打錠することにより、錠剤が得られる。

製剤例2

	(1)実施例5で得られた化合物	$50\mathrm{mg}$
	(2) ラクトース	3 4 m g
	(3)トウモロコシ政粉	10.6mg
25	(4)トウモロコシ澱粉(のり状)	5 mg
	(5) ステアリン酸マグネシウム	0.4mg

(6) カルボキシメチルセルロースカルシウム 20mg

計 120mg

常法に従い上記 (1) \sim (6) を混合し、錠剤機を用いて打錠することに より、錠剤が得られる。

5

25

参考例1-1 ラット脳由来 cDNA を用いた PCR 法によるラット SLC-1 受容体 cDNA の増幅

ラット脳由来 poly (A) †RNA(クローンテック社)を鋳型とし、ランダムプライマーを用いて逆転写反応を行なった。逆転写反応は、タカラ RNA PCR ver.

10 2キットの試薬を使用した。次にこの逆転写生成物を鋳型として用い、配列番号:1および2の合成 DNA プライマーを用いて PCR 法による増幅を行なった。 合成 DNA プライマーは受容体蛋白に翻訳される領域の遺伝子が増幅されるように構築したが、その際に遺伝子の 5'側に制限酵素 Sal I の認識する塩基配列が付加され、また 3'側に制限酵素 Spe I の認識する塩基配列が付加される ように、5'側および 3'側にそれぞれの制限酵素の認識配列を付加した。反応液の組成は、cDNA 鋳型 5 μ 1、合成 DNA プライマー各 0.4 μ M、0.25 mM dNTPs、pfu (ストラタジーン社) DNA ポリメラーゼ 0.5 μ 1 および酵素に付属のバッ

クラー (パーキンエルマー社) を用い、94℃・60 秒の加熱の後、94℃・60 秒、 20 60℃・30 秒、72℃・150 秒のサイクルを 35 回繰り返し、最後に 72℃で 10 分間 反応させた。増幅産物の確認は、0.8%アガロースゲル電気泳動の後、エチジ ウムプロマイド染色によって行なった。

参考例1-2 PCR 産物のプラスミドベクターへのサブクローニングおよび 挿入 cDNA 部分の塩基配列の解読による増幅 cDNA 配列の確認

ファーで、総反応量は 50 μ 1 とした。 増幅のためのサイクルはサーマルサイ

参考例 1 − 1 で行なった PCR 後の反応産物は 0.8 %の低融点アガロースゲルを用いて分離し、バンドの部分をカミソリで切り出した後、細片化、フェノール抽出、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なって DNA を回収した。PCR-Script Amp SK(+) クローニングキット (ストラタジーン社)の処方に従い、回収した DNA をプラスミドベクターpCR-Script Amp SK(+)へ

15

20

25

サブクローニングした。これをエシェリヒア コリ (<u>Bscherichia coli</u>) XL-1 Blue (ストラタジーン) に導入して形質転換した後、cDNA 挿入断片を持つクローンをアンピシリンおよび X-gal を含む LB 寒天培地中で選択し、白色を呈するクローンのみを滅菌したつま楊枝を用いて分離し、形質転換体 B. coli XL-1 Blue/ラット SLC-1 を得た。個々のクローンをアンピシリンを含む LB 培地で一晩培養し、QIA prep8 mini prep (キアゲン社) を用いてプラスミド DNA を調製した。調製した DNA の一部を用いて制限酵素 Sal I および Spe I による切断を行ない、挿入されている受容体 cDNA 断片の大きさを確認した。塩基配列の決定のための反応は DyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kit (パーキンエルマー社) を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解読した。得られた 3 クローンの配列を解析し全ての配列が報告されているラット SLC-1 タンパク質 (配列番号: 3) をコードする cDNA 配列 (Lakaye, B. et al. Biochim. Biophys. Acta, Vol. 1401, pp. 216-220 (1998), accession No. AF08650) の 5'側に Sal I 認識配列が付加し、3'側に Spe I 認識配列が付加した遺伝子配列と一致することを確認した(配列番号: 4)。

参考例1-3 ラット SLC-1 発現 CHO 細胞の作製

参考例 1-2 で配列が確認されたラット脳由来の SLC-1 の全長アミノ酸配列をコードし、5 例に Sal I 認識配列が付加し、また 3 例に Spe I 認識配列を付加した遺伝子が導入されたプラスミドによって形質転換された \underline{E} .

coli のクローンより Plasmid Midi Kit (キアゲン社)を用いてプラスミドを調製し、制限酵素 Sal I および Spe I で切断してインサート部分を切り出した。インサート DNA は電気泳動後、アガロースゲルからカミソリで切り出し、次に細片化、フェノール抽出、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なって回収した。このインサート DNA を Sal I および Spe I で切断した動物細胞発現用ベクタープラスミド pAKKO-111H (Hinuma, S. et al. Biochim. Biophys. Acta, Vol. 1219, pp. 251-259 (1994) 記載の pAKKO1.11Hと同一のベクタープラスミド) に加え、T4 ライゲース (宝酒造)を用いてライゲーションを行ない、蛋白発現用プラスミド pAKKO- SLC-1を構築した。

pAKKO-SLC-1 で形質転換した B. coli DH5(トーヨーボー)を培養後、Plasmid

15

20

25

Midi Kit (キアゲン社) を用いて pAKKO- SLC-1 のプラスミド DNA を調製した。これを CellPhect Transfection Kit (アマシャムファルマシアパイオテク社) を用い添付のプロトコルに従って CHO dhfr 細胞に導入した。10 μgの DNA をリン酸カルシウムとの共沈懸濁液とし、24 時間前に 5 x 10⁵ または 1 x 10⁶ 個の CHO dhfr 細胞を播種した 10 cm シャーレに添加した。10%ウシ胎児血清を含む MEM α培地で 1 日間培養した後、継代し、選択培地である 10%透析ウシ胎児血清を含む核酸不含 MEM α培地で培養した。選択培地中で増殖してくる SLC-1 発現 CHO 細胞である形質転換細胞のコロニー56 クローンを選択した。参考例 1 - 4 全長ラット SLC-1 レセプター蛋白質 mRNA の発現量の高い CHO/SLC-1 細胞株の選択

参考例 1 - 3 で樹立された CHO/ SLC-1 株 56 クローンの全長ラット SLC-1 レセプター蛋白質 mRNA の発現量を Cytostar T Plate (アマシャムファルマシアバイオテク社)を用い、添付のプロトコルに従って以下のように測定した。CHO/ SLC-1 株の各クローンを Cytostar T Plate の各 well に 2.5 x 10⁴個ずつ播種して 24 時間培養した後、10%ホルマリンによって細胞を固定した。各well に 0.25% Triton X-100を添加して細胞の透過性をあげた後、³⁵S ラベルした配列番号: 5 の riboprobe を加えてハイブリダイズさせた。20 mg/ml のRNaseA を各 well に加えて遊離の riboprobe を消化し、プレートをよく洗浄した後、ハイブリダイズした riboprobe の放射活性を Topcounter で測定した。放射活性の高い株が mRNA 発現量が高い。mRNA 発現量の高い 3 クローンの中から、特にクローン番号 44 を主に用いた。

参考例1-5 ヒト SLC-1 cDNA を含むプラスミ・ドの単離

ヒト胎児脳由来 cDNA library (SUPERSCRIPT™ cDNA Library; GIBCOBRL 社) を、Genetrapper cDNA positive selection system (GIBCOBRL 社) のマニュアルに従って、ファージ F1 エンドヌクレアーゼを用いて、DNA に nick を入れた後、エシェリヒア コリ エキソヌクレアーゼ. III で消化することにより、1本鎖ヒト胎児脳由来 cDNA library を調製した。

Kolakowski Jr.ら (Kolakowski Jr., et al (1996) FEBS Lett. Vol. 398, pp. 253-258) の報告に基づいて作製した配列番号:6の合成オリゴヌクレオ

チド (accession No. U71092 の 1434-1451 に相当) の 3' 末端に biotin-14-dCTP を Terminal Deoxynucleotidyl Transferase を用いて付加し、biotin 化オリゴヌクレオチドを調製した。反応液の組成、反応時間はマニュアルに従った。

1本鎖ヒト胎児脳由来 cDNA library 4 μ g を 95℃で1分保温した後、氷上で急冷し、biotin 化オリゴヌクレオチド 20 ng を加え、37℃で1時間、添付ハイブリダイゼーションバッファーでハイブリダイズした。ストレプトアビジンピーズを加え、MAGNA-SEP Magnetic Particle Separator (GIBCOBRL 社)を用いて、biotin 化オリゴヌクレオチドにハイブリダイズした1本鎖ヒト胎児脳由来 cDNA を単離し、Kolakowski Jr. らの報告(Kolakowski Jr., et al (1996) FEBS Lett. Vol. 398, pp. 253-258)に基づいて作製した配列番号:7の合成オリゴヌクレオチド(accession No. U71092の1011-1028に相当)50ngをプライマーにしてマニュアルに従って相補鎖を合成し、2本鎖プラスミドとした。

参考例1-6 単離したヒト SLC-1 cDNA を含むプラスミドの塩基配列の決定 15 参考例1−5で得られたプラスミドを BLECTROMAX™DH10B™Cells にエレク トロポレーション法で導入して形質転換した後、cDNA 挿入断片を持つクロー ンをアンピシリン及び X-gal を含む LB 寒天培地中で選択し、白色を呈するク ローンのみを滅菌したつま楊枝でつついて分離し、形質転換体 B. coli. DH10B/hSLC-1 を得た。個々のクローンをアンピシリンを含む LB 培地で一晩培 20 養し、QIA prep8 mini prep (キアゲン社)を用いてプラスミド DNA を精製し た。塩基配列決定のための反応は、DyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kit (パーキンエルマー社) を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて 解読した。その結果、配列番号:8に示す配列が得られた。ここに得られた 塩基配列がコードするアミノ酸配列(配列番号: 9) は、Lakaye らの報告 25 (Lakaye, B. et al. (1998) Biochem. Biophys. Acta, vol. 1401, pp. 216-220) において、ヒト SLC-1 の配列を含むヒト染色体 DNA 配列(accession number: 286090) をもとにしてラット SLC-1 から類推された配列として推定さ れていたヒト SLC-1 アミノ酸配列とは異なっており、推定配列のさらに 69 及

10

20

び 64 アミノ酸上流に開始コドンである ATG が mRNA 上で存在することを示し ている。この配列をコードする DNA を含むプラスミドによる形質転換体 Escherichia coli DH10B/phSLC1L8 をIFOおよびNIBHに寄託した。 参考例1-7 ヒト胎児脳由来 cDNA を用いた PCR 法によるヒト SLC-1cDNA の

増幅 ジーントラップ法によりクローニングされたヒト SLC-1 DNA配列を含む プラスミドを鋳型とし、配列番号:1 0 および11の合成 DNA プライマーと 配列番号:12および13の合成 DNA プライマーを用いて PCR 法による増幅 をそれぞれ行なった。前者の増幅DNAをヒトSLC-1(S)と、後者の増幅DN Aをヒト SLC-1(L)と命名した。合成 DNA プライマーは受容体蛋白に翻訳され る領域の遺伝子が増幅されるように構築したが、その際に遺伝子の5'側に制 限酵素 Sal Iの認識する塩基配列が付加され、また 3' 側に制限酵素 Spe I の認識する塩基配列が付加されるように、5'側および3'側にそれぞれの制 限酵素の認識配列を付加した。ヒト SLC-1 (S) 増幅の反応液の組成は、ヒト SLC-1 DNA配列を含むプラスミド鋳型 $5~\mu$ 1、合成 DNA プライマー各 0.415

 μ M、0.2 mM dNTPs、pfuDNA ポリメラーゼ 0.5 μ 1 および酵素に付属のバッ ファーで、総反応量は 50 μ l とした。増幅のためのサイクルはサーマルサイ クラー (パーキンエルマー社)を用い、94℃・60 秒の加熱の後、94℃・60 秒、 57℃・60 秒、72℃・150 秒のサイクルを 25 回繰り返し、最後に 72℃・10 分 保温した。また、ヒト SLC-1 (L) 増幅の反応液の組成は、ヒト SLC-1 DNA配 列を含むプラスミド鋳型 5 μ 1、合成 DNA プライマー各 0.4 μ M、0.2 mM dNTPs、 pfuDNA ポリメラーゼ $0.5~\mu$ しおよび酵素に付属のパッファーで、総反応量は 50 μ l とした。増幅のためのサイクルはサーマルサイクラー (パーキンエル マー社)を用い、94℃・60 秒の加熱の後、94℃・60 秒、60℃・60 秒、72℃・ 3分のサイクルを 25 回繰り返し、最後に 72℃・10 分保温した。増幅産物の

. 25 確認は、0.8%アガロースゲル電気泳動の後、エチジウムプロマイド染色によ って行なった。

参考例1-8 PCR 産物のプラスミドベクターへのサブクローニングおよび 挿入 cDNA 部分の塩基配列の解読による増幅 cDNA 配列の確認・

参考例1-7で行なった PCR 後の反応産物は 0.8 %の低融点アガロースゲ ルを用いて分離し、バンドの部分をカミソリで切り出した後、細片化、フェ ノール抽出、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なって DNA を回収した。PCR-Script™Amp SK(†)クローニングキット(ストラタジーン社) の処方に従い、回収した DNA をプラスミドベクターpCR-Script Amp SK(*)へ 5 サプクローニングした。これをエシェリヒア コリ (Escherichia coli) DH5 α competent cell (トーヨーボー) に導入して形質転換した後、cDNA 挿入断 片を持つクローンをアンピシリンおよび X-gal を含む LB 寒天培地中で選択し、 白色を呈するクローンのみを滅菌したつま楊枝を用いて分離し、ヒト SLC-1 (S)の形質転換体 E. coli DH5 α/hSLC-1(S)とヒト SLC-1(L)の形質転換体 E. 10 coli DH5 α/hSLC-1(L)を得た。個々のクローンをアンピシリンを含む LB 培地 で一晩培養し、QIA prep8 mini prep (キアゲン社) を用いてプラスミド DNA を調製した。調製した DNA の一部を用いて制限酵素 Sal I および Spe I によ る切断を行ない、挿入されている受容体 cDNA 断片の大きさを確認した。塩基 配列の決定のための反応は DyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kit (パー 15 キンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解読し た。得られたクローンの配列は、ヒト SLC-1 遺伝子を鋳型として配列番号: 10および11の合成 DNA プライマーで増幅されるべきDNA配列(配列番 号: 14) およびヒト SLC-1 遺伝子を鋳型として配列番号: 12および13 の合成 DNA プライマーで増幅されるべきDNA配列(配列番号:15)にそ 20 れぞれ一致した。

参考例 1 - 9 ヒト SLC-1 (S) 発現 CHO 細胞およびヒト SLC-1 (L) 発現 CHO 細胞 の作製

参考例 1 - 8 で配列が確認されたヒト SLC-I (S) と、ヒト SLC-I (L) が導入されたプラスミドによって形質転換された B. coli のクローンより Plasmid Midi Kit (キアゲン社) を用いてプラスミドを調製し、制限酵素 Sal I および Spe I で切断してインサート部分を切り出した。インサート DNA は電気泳動後、アガロースゲルからカミソリで切り出し、次に細片化、フェノール抽出、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なって回収した。

10

20

25

このインサート DNA を Sal I および Spe I で切断した動物細胞発現用ベクタープラスミド pAKKO-111H (Hinuma, S. et al. Biochim. Biophys. Acta, Vol. 1219, pp. 251-259 (1994) 記載の pAKKO1.11H と同一のベクタープラスミド) に加え、T4 ライゲース (宝酒造) を用いてライゲーションを行ない、蛋白発現用プラスミド pAKKO-hSLC-1(S)と pAKKO-hSLC-1(L)を構築した。

pAKKO-hSLC-1 (S) および pAKKO-hSLC-1 (L) で形質転換した E. coli DH5 α (トーヨーボー) を培養後、Plasmid Midi Kit (キアゲン社) を用いて pAKKO-hSLC-1 (S) と pAKKO-hSLC-1 (L) のプラスミド DNA を調製した。これを CellPhect Transfection Kit (アマシャムファルマシアバイオテク社) を用い添付のプロトコルに従って CHO dhfr 細胞に導入した。10 μgの DNA をリン酸カルシウムとの共沈懸濁液とし、24 時間前に 5 x 10⁵または 1 x 10⁶個の CHO dhfr 細胞を播種した 10 cm シャーレに添加した。10%ウシ胎児血清を含む MEM α 培地で 1 日間培養した後、継代し、選択培地である 10%透析ウシ胎児血清を含む MEM α 培地で 1 日間培養した後、継代し、選択培地である 10%透析ウシ胎児血清を含む核酸不含 MEM α 培地で培養した。選択培地中で増殖してくるヒト SLC-

1(S) 遺伝子導入 CHO 細胞である形質転換細胞のコロニー56 クローンおよび、ヒト SLC-1(L) 遺伝子導入 CHO 細胞である形質転換細胞のコロニー61 クローンを選択した。

参考例 1 - 1 0 ヒト SLC-1 (S) およびヒト SLC-1 (L) mRNA の発現量の高い遺伝子導入細胞株の選択

参考例 1 — 9 で樹立された CHO/hSLC-1 (S)株 56 クローンおよび CHO/hSLC-1 (L) 株 61 クローンの mRNA の発現量を Cytostar T Plate (アマシャムファルマシアバイオテク社) を用い、添付のプロトコルに従って以下のように測定した。CHO/hSLC-1 (S)株および CHO/hSLC-1 (L) 株の各クローンを Cytostar T Plate の各 well に 2.5 x 10⁴個ずつ播種して 24 時間培養した後、10%ホルマリンによって細胞を固定した。各 well に 0.25% Triton X-100 を添加して細胞の透過性をあげた後、35S ラベルした配列番号: 16の riboprobe を加えてハイブリダイズさせた。20 mg/ml の RNaseA を各 well に加えて遊離のriboprobe を消化し、プレートをよく洗浄した後、ハイブリダイズしたriboprobe の放射活性を Topcounter で測定した。放射活性の高い株が mRNA

10

15

20

25

発現量が高い。 mRNA 発現量の高い 7 クローンの中から、特にクローン番号 57 を主に用いた。

実験例1 被験化合物の GTP γ S パインディングアッセイを用いたアンタゴ ニスト活性の測定

参考例1-10で得られたヒトSLC-1発現CHO細胞クローン57および参考例1-4で得られたラットSLC-1発現CHO細胞クローン44を用いて、以下の方法により膜画分を調製した。5 ml EDTA (エチレンジアミン四酢酸)を添加したリン酸緩衝生理食塩水 (pH 7.4) にヒト、およびラットSLC-1発現CHO細胞(1x10⁸個)を浮遊させ、遠心した。細胞のペレットにホモジネートバッファー(10 ml NaHCO3、5 ml EDTA、pH 7.5)を10 ml 加え、ポリトロンホモジナイザーを用いてホモジネートした。400×gで15分間遠心して得られた上清をさらに100,000×gで1時間遠心し、膜画分の沈澱物を得た。この沈澱物を2 mlのアッセイバッファー[50 ml Tris-HCl(pH 7.5)、1 ml EDTA、0.1% BSA(ウシ血清アルブミン)、10 ml MgCl2、100 ml NaCl、1 μ M GDP (グアノシン5'-ニリン酸)、0.25 ml PMSF (フェニルメチルスルホニルフルオライド)、1mg/mlペプスタチン、20 mg/ml ロイペプチン、10 mg/ml フォスフォラミドン]に懸濁し、100,000×gで1時間遠心した。沈澱物として回収された膜画分を再び20 ml のアッセイ バッファーに懸濁し、分注後 -80° C で保存し、使用の都度解凍して用いた。

被験化合物のアンタゴニスト活性の測定は以下の通り実施した。ポリプロピレン製の 96 穴プレートに、アッセイバッファーで希釈した SLC-1 発現 CHO細胞膜画分 171 μ l を分注した後、DMSO 溶液で希釈した $3x10^{-10}M$ MCH 2 μ l、種々の濃度に希釈した被験化合物溶液 2 μ l、および[35 S]-Guanos ine5'-(γ -thio) triphosphate (第一化学薬品 社製) 25 μ l を、それぞれ添加した (細胞膜終濃度: 20 μ g/ml、[35 S]-Guanos ine5'-(γ -thio) triphosphate 終濃度: 0.33nM)。この反応液を 25℃で 1 時間、攪拌しながら反応させた後、グラスフィルター(GF-C)を用いて吸引ろ過し、さらに洗浄液(50mM Tris-HCl 緩衝液 pH7. 5) 300 μ l で 3 回洗浄した。グラスフィルターに液体シンチレーターを

15

50 ml 添加し、残った放射活性を液体シンチレーションカウンターで測定した。 結合阻害率 (%) = (化合物と MCH を添加したときの放射活性 -DMSO 溶液を添加したときの放射活性) / (MCH を添加したときの放射活性 -DMSO 溶液を添加したときの放射活性) \times 100 として、 結合阻害率 (%) から化合物の IC_{50} 値を算出した。

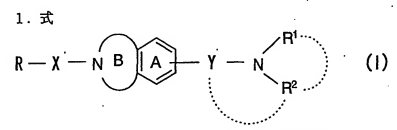
結果を以下に示す。

•	ルタ脚乗号	阻害活性(IC _{so} 値:μM)
	化合物番号	班自行江(1050 / 12 1 2 1 2 1 2 1
	実施例1_	0.3
.: LO	実施例5	0.02

産業上の利用可能性

化合物 (I)、(I')、(I")、(I") およびそれらの塩は、優れたM CH受容体拮抗作用を有しており、肥満症などの予防・治療剤として有用である。

請求の範囲



5 [式中、Rは水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状 基を:

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

Yは主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを;

有してなるメラニン凝集ホルモン拮抗剤。

A環はさらに置換基を有していてもよいベンゼン環を;

10 B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環 を:

R¹およびR²は同一または異なって水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示すか、R¹とR²とは 隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成してもよく、R²は隣接する窒素原子およびYとともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよい]で表される化合物またはその塩を含

- 2. Rが置換基を有していてもよい環状基であり、Xが主鎖の原子数1ないし6のスペーサーであり、R¹およびR²が同一または異なって水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示すか、R¹とR²とが隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成するか、R²が 隣接する窒素原子およびYとともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成する請求項1記載の剤。
- 3. メラニン凝集ホルモンに起因する疾患の予防・治療剤である請求項1記載の剤。
- 4. 肥満症の予防・治療剤である請求項1記載の剤。
- 5. 式

15

20

25

$$Ar^{1}-\chi-NB^{1}A-\gamma-NR^{2}$$
(1')

[式中、 Ar^{-1} は置換基を有していてもよい環状基を; Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

Yは主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを;

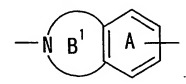
5 A環はさらに置換基を有していてもよいベンゼン環を;
B¹環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素
環を;

- 6. Xが主鎖の原子数1ないし6のスペーサーであり、R¹およびR²が同一 または異なって水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示す か、R¹とR²とが隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒 素複素環を形成するか、R²が隣接する窒素原子およびYとともに置換基を有 していてもよい含窒素複素環(ピペリジンを除く)を形成する請求項5記載 の化合物。
- 25 7. Ar ¹で示される環状基が芳香族基である請求項 5 記載の化合物。
 - 8. 芳香族基が、炭素数6ないし14の単環式または縮合多環式芳香族炭化 水素および5ないし10員芳香族複素環から選ばれる2または3個で形成され

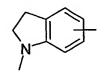
る芳香環集合体から任意の水素原子 1 個を除いた基である請求項 7 記載の化合物。

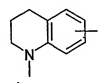
- 9. XおよびYで示されるスペーサーが、-0-; -S-; -C0-; -S0-; $-S0_2-$; $-NR^8-$ (R^8 は水素原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルを示す); および置換基を有していてもよい 2 価の C_{1-6} 非環式炭化水素基から選ばれる 1 ないし 3 個からなる 2 価基である請求項 5 記載の化合物。
 - 10. XがCOである請求項5記載の化合物。
- 10 11. Yが置換基を有していてもよい C₂₋₆ アルケニレンである請求項 5 記載 の化合物。

12. 式

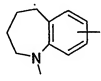


で表される基が、





または

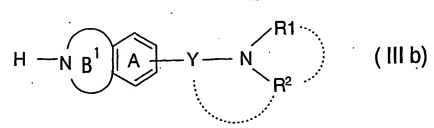


15

である請求項5記載の化合物。

- 13. R¹と R²とが隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成する請求項5記載の化合物。
- 14. R¹および R²が C₁₋₆ アルキルである請求項 5 記載の化合物。
- 20 15. 請求項5記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬組成物。
 - 16. 請求項5記載の化合物のプロドラッグ。
 - 17. 式: Ar¹-X-L (IIb)

[式中、Lは脱離基を、その他の記号は請求項5記載と同意義を示す]で表される化合物またはその塩と、式



[式中の記号は請求項5記載と同意義を示す]で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする、式

$$Ar^{1} - \chi - NB^{1}A - \gamma - NR^{2} \qquad (1')$$

5 [式中の記号は前記と同意義を示す]で表される化合物またはその塩の製造方法。

18. 式

$$R = X - NBA - Ya-C - NZ-Rb \qquad (1'')$$

[式中、Rは水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状

10 基を;

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

Yaは主鎖の原子数1ないし5のスペーサーを;

A環はさらに置換基を有していてもよいペンゼン環を;

B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環

15 を;

ZはCHまたはNを;

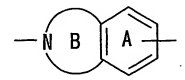
R b は水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示す。ただし、 Y a はアミノ基で置換された2環性含窒素複素環を有しない。] で表される 化合物またはその塩。

- 20 19. Rが水素原子である請求項18記載の化合物。
 - 20. Yaが-(CH₂)_{w1}CO(CH₂)_{w2}- (w1 および w2 は 0 ないし 5 の整数

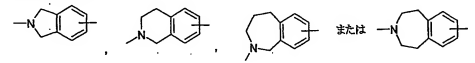
を、かつ w1+w2 が 0 ないし 5 を示す)である請求項1 8 記載の化合物。

- 21. ZがCHである請求項18記載の化合物。
- 22. R bが置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールである請求項18記載の化合物。

5 23. 式



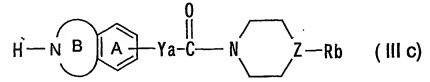
で表される基が、



である請求項18記載の化合物。

- 10 24. 請求項18記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬組成物。
 - 25. 請求項18記載の化合物のプロドラッグ。
 - 26. 式: R-X-L (IIa)

[式中、Lは脱離基を、その他の記号は請求項18記載と同意義を示す]で表される化合物またはその塩と、式



[式中の記号は請求項18記載と同意義を示す]で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする、式

$$R - X - NBA - Ya-C-NZ-Rb \qquad (1'')$$

[式中の記号は前記と同意義を示す]で表される化合物またはその塩の製造方

20 法。

15

27. 式

$$R = X - NBA - C - (CH_2)_{w7} - C - NAB^{-1}$$
 (1'''')

[式中、Rは水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状基を;

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

5 A環はさらに置換基を有していてもよいベンゼン環を;
B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環を;

w7は0ないし4の整数を:

R ¹および R ²は同一または異なって水素原子、置換基を有していてもよい炭 10 化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示すか、R ¹と R ²とは 隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成してもよい。] で表される化合物またはその塩。

- 28. 請求項27記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬組成物。
- 29. 請求項27記載の化合物のプロドラッグ。
- 15 30.式

$$R = \chi - NBA = 0 - (CH_2)_{w2} - NZ = Rc$$
 (1'''')

[式中、Rは水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状基を;

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

20 A環はさらに置換基を有していてもよいペンゼン環を; B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環を;

w2は0ないし5の整数を;

ZはCHまたはNを;

25 R c は置換基を有していてもよい炭化水素基を示す。] で表される化合物また はその塩。

- 31. ZがCHである請求項30記載の化合物。
- 32. R c が置換基を有していてもよい C 6-14 アリールである請求項30 記載の化合物。
- 33. 請求項30記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬組成物。
- 5 34. 請求項30記載の化合物のプロドラッグ。
 - 35. 摂食抑制剤である請求項1記載の剤。
 - 36. 請求項1記載のメラニン凝集ホルモン拮抗剤と、糖尿病治療薬、高血 圧治療薬および動脈硬化症治療薬から選ばれる少なくとも1種以上とを組み 合わせてなる医薬。

10 37. 式

$$R - X - NBA - Y - NBA -$$

[式中、Rは水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状基を:

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

15 Yは主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを;

A環はさらに置換基を有していてもよいベンゼン環を;

B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環を:

R 1および R 2は同一または異なって水素原子、置換基を有していてもよい炭 化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示すか、R 1と R 2とは 隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成してもよく、R 2は隣接する窒素原子および Y とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよい 1 で表される化合物またはその塩の有 効量を哺乳動物に投与することを特徴とする、該哺乳動物におけるメラニン

25 凝集ホルモンに起因する疾患の予防または治療方法。

38. 式

$$R - X - NBA - Yb - NR^2 \qquad (I''')$$

[式中、Rは水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状基を:

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

5 Y b は主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを;

A環はさらに置換基を有していてもよいペンゼン環を;

B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環を;

R¹およびR²は同一または異なって水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示すか、R¹とR²とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環(ピペリジンを除く)を形成してもよく、R²は隣接する窒素原子およびYとともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよい。ただし、Ybは-C0-(C(Ra)H)_{na}- (Raは水素原子または置換基を有していていもよい炭化水素基を、naは1ないし10の整数を示す)でない。]で表される化合物またはその塩の有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする、該哺乳動物における肥満症の予防または治療方法。

39. メラニン凝集ホルモンに起因する疾患の予防・治療剤を製造するための、式

$$R - \chi - NBA - Y - NR^{1}$$

$$R^{2}$$
(1)

20

10

15

[式中、Rは水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状基を;

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

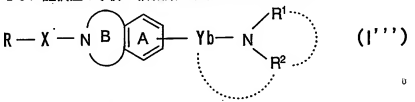
Yは主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを;

A環はさらに置換基を有していてもよいペンゼン環を;

B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環を:

R ¹および R ²は同一または異なって水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示すか、R ¹と R ²とは 隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成してもよく、R ²は隣接する窒素原子および Y とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよい] で表される化合物またはその塩の使用。

10 40. 肥満症の予防・治療剤を製造するための、式



[式中、Rは水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状基を:

Xは結合手または主鎖の原子数1ないし10のスペーサーを;

15 Y b は主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサーを;

A環はさらに置換基を有していてもよいペンゼン環を;

B環はさらに置換基を有していてもよい5ないし9員含窒素非芳香族複素環を;

R¹およびR²は同一または異なって水素原子、置換基を有していてもよい炭 化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示すか、R¹とR²とは 隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環 (ピペリジンを除く)を形成してもよく、R²は隣接する窒素原子およびYとともに置 換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよい。ただし、Yb は一CO-(C(Ra)H)_{na}- (Raは水素原子または置換基を有していていもよい よい炭化水素基を、naは1ないし10の整数を示す)でない。]で表される 化合物またはその塩の使用。

<213> Rat

1/11

SEQUENCE LISTING

<110> Takeda Chemical Industries, Ltd. <120> Melanin Concentrating Hormone Antagonist . <130> 2728WOOP <150> JP 2001-116219 **<151> 2001-04-13** <150> JP 2000-148647 **<151> 2000-05-16** <160> 16 ⟨210⟩ 1 <211> 32 <212> DNA <213 Artificial Sequence <220> <223> **<400> 1** 32 gtcgacatgg atctgcaaac ctcgttgctg tg **<210> 2** . <211> 32 <212> DNA <213 Artificial Sequence <220> ⟨223⟩ **∶**⟨400⟩ 2 32. actagticag gigcctitgc titcigicci ct <210> 3 ⟨211⟩ 353 <212> PRT

2/11

(40 0	> 3						٠								
Me t	Asp	Leu	Gln	Thr	Ser	Leu	Leu	Ser	Thr	Gly	Pro	Asn	Ala	Ser	Asn
1				5					10					15	
Ile	Ser	Asp	Gly	Gln	Asp	Asn	Leu	Thr	Leu	Pro	Gly	Ser	Pro	Pro	Arg
			20					25					30		
Thr	Gly	Ser	Val	Ser-	Tyr	Ile	Asn	Ile	Ile	Met	Pro	Ser	Val	Phe	Gly
		35					40					45			
Thr	Ile	Cys	Leu	Leu	Gly	He	Val	Gly	Asn	Ser	Thr	Val	Ile	Phe	Ala
•	50					55					60				
Val	Val	Lys	Lys	Ser	Lys	Leu	His	Trp	Cys	Ser	Asn	Val	Pro	Asp	He
65	٠				70		٠			75					80.
Phe	Ile	Ile	Àsn	Leu	Ser	Val	Val	Asp	Leu	Leu	Phe	Leu	Leu	Gly	Met
				85					90					95	
Pro	Phe	Met	Ile	His	Gln	Leu	Met	Gly	Asn	Gly	Val	Trp	His	Phe	Gly
			100					105					110		
Glu	Thr	Met	Cys	Thr	Leu	Ile	Thr	Ala	Met	Asp	Ala	Asn	Ser	Gln	Phe
		115					120					125			
Thr	Ser	Thr	Tyr	Ile	Leu	Thr	Ala	Met	Thr	lle	Asp	Arg	Tyr	Leu	Ala
	130					135					140				
Thr	Val	His	Pro	Ile	Ser	Ser	Thr	Lys	Phe	Arg	Lys	Ьùо	Ser	Met	
145					150					155					160
Thr	Leu	Val	Ile	Cys	Leu	Leu	Trp	Ala	Leu	Ser	Phe	Ile	Ser		
				165					170					175	
Pro	Val	Trp	Leu	Tyr	Ala	Arg	Leu	Ile	Pro	Phe	Pro	Gly			(Va)
			180					185					190		
Gly	Cys	Gly	Ile	Arg	Leu	Pro	'Asn	Pro	Asp	Thr	Asp	Leu	Туг	Trp	Phe
		195					200					205			
Thr	Leu	Tyr	Gln	Phe	Phe	Leu	Ala	Phe	Ala	Let			e Val	Val	H
	210					915	;				220	1			

3/11

fhr Al	a Ala	Tyr	Val	Lys	He	Leu	Gln	Arg	Met	Thr	Ser	Ser	Val	Ala		
225				230					235					240		
Pro Al	a Ser	Gln	Arg	Ser	He	Arg	Leu	Arg	Thr	Lys	Arg	Val	Thr	Arg	•	
			245					250					255			
Thr Al	a Ile	Ala	Ile	Cys	Leu	Val	Phe	Phe	Val	Cys	Trp	Ala	Pro	Tyr		
	•	260					265					270				
Tyr Va	ıl Leı	Gln	Leu	Thr	Gln	Leu	Ser	Ile	Ser	Arg	Pro	Thr	Leu	Thr	•	
	27	5				280	•				285					
Phẹ Va	ıl Ty	r Leu	Tyr	Asn	Ala	Ala	Ile	Ser	Leu	Gly	Tyr	Ala	Asn	Ser		
29	90				295			٠		300		•			•	•
Cys Le	eu Asi	n Pro	Phe	Val	Tyr	Ile	Val	Leu	Cys	Glu	Thr	Phe	Arg	Lys		
305				310				•	315					320		
Arg Le	eu Va	l Let	ı Ser	Val	Lys	Pro	Ala	Ala	Gln	Gly	Gln	Leu	Arg	Thr		
			325					330					335			
Val Se	er As	n Ala	ı Gln	Thr	Ala	Asp	Glu	Glu	Arg	thr.	Glu	Ser	Lys	Gly		
		340)				345	•			٠	350)			
Thr																
<210>	4															
<211>	1074	;							•							
<212>	DNA		_													
<213>																
<400>									•		1		000	natata	c	60
														catctc		20
														ctccta		80.
														gggaaa cotccr		240
														cgtccc acciti	-	300
														gccitt caccci	_	360
														caccci catgad		420
21727	. apcc:	и коо	асрс	CXX	แลยโ	にねとし	เเล	יו ומא	υαυυ		4.00					

WO 01/87834 PCT/JP01/04015

4/11

			•			
attgaccgct	acttggccac	cgtccacccc	atctcctcca	ccaagttccg	gaagccctcc	480
atggccaccc	tggtgatctg	cctcctgtgg	gcgctctcct	tcatcagtat	caccctgtg	540
tggctctacg	ccaggctcat	tcccttccca	gggggtgctg	tgggctgtgg	catccgcctg	600
ccaaacccgg	acactgacct	ctactggttc	actctgtacc	agtttttcct	ggcctttgcc	660
cttccgtttg	tggtcattac	cgccgcatac	gtgaaaatac	tacagcgcat	gacgtcttcg	720
gtggccccag	cctcccaacg	cagcatccgg	cttcggacaa	agagggtgac	ccgcacggcc	780
attgccatct	gtctggtctt	ctttgtgtgc	tġggcaccct	actatgtgct	gcagctgacc	840
cagctgtcca	tcagccgccc	gaccctcacg	tttgtctact	tgtacaacgc	ggccatcagc	900
ttgggctatg	ctaacagctg	cctgaacccc	tttgtgtaca	tagtgctctg	tgagaccttt	960
cgaaaacgct	tggtgttgtc	agtgaagcct	gcagcccagg	ggcagctccg	cacggtcagc	1020
aacgctcaga	cagctgatga	ggagaggaca	gaaagcaaag	gcacctgaac	tagt	1074
<210> 5					•	
<211> 262						
<212> RNA						
<213≯ Rat				•		
<400>⋅5			•			•
gcgaauuggg	uaccgggccc	cccucgagg	ucgacgguau	cgauaagcuu	gauaucgaau	60
uccugcagco	cgggggaucc	gcccacuagu	ucaggugccu	uugcuuucug	иссисиссис	
aucagcuguc	ugagcguugc	ugaccgugcg	gagcugcccc	ugggcugcag	gcuucacuga	180
caacaccaag	g cguuuucgaa	aggucucaca	gagcacuaug	uacacaaagg	gguucaggca	
gcuguuagca	uageceaage	ug			·	262
<210> 6						
<211> 18	•					
<212> DNA		•				
<213> Arti	ificial Sequ	ience				
<220>	-					
<223>						
<400> 6						
caacagctg	ctcaaccc	18				

5/11

<210>	7
<211>	18
<21 ,2>	DNA
<213>	Artificial Sequence
<220>	
<223>	
<400>	7
cctgg	tgatc tgcctcct 18
⟨210⟩	8
<211>	1275
<212>	DNA
(213)	Human

<400> 8 °

taggigatgi cagigggagc catgaagaag ggagtgggga gggcagtigg gcitggaggc ggcagcggct gccaggctac ggaggaagac ccccttccca actgcggggc ttgcgctccg ggacaaggtg gcaggcgctg gaggctgccg cagcctgcgt gggtggaggg gagctcagct cggttgtggg agcaggcgac cggcactggc tggatggacc tggaagcctc gctgctgccc 240 actggtccca acgccagcaa cacctctgat ggccccgata acctcacttc ggcaggatca 300 cctcctcgca cggggagcat ctcctacatc aacatcatca tgccttcggt gttcggcacc 360 atotgocico tgggcatcat cgggaactco acggtcatct tcgcggtcgt gaagaagtco aagcigcact ggigcaacaa cgiccccgac atcitcatca icaaccicic ggiagiagat 480 ciccicitic iccigggcat gcccticatg atccaccage tcatgggcaa tggggtgtgg 540 cacttigggg agaccatgtg cacceteate acggecatgg atgccaatag teagtteace 600 agcacctaca tectgacege catggecatt gaccgetace tggccactgt ccaccecate 660 tcttccacga agttccggaa gccctctgtg gccaccctgg tgatctgcct cctgtgggcc 720 ciciccitca teageateae eccigigigg eigiaigeea gaeteateee eiteecagga 780 ggtgcagtgg gctgcggcat acgcctgccc aacccagaca ctgacctcta ctggttcacc 840 ctgtaccagt ttttcctggc ctttgccctg ccttttgtgg tcatcacagc cgcatacgtg aggatectge agegeatgae gteeteagtg geeceegeet eccagegeag cateeggetg 960

60

130

cggacaaaga gggtgacccg cacagccatc gccatctgtc tggtcttctt tgtgtgctgg 1020 gcaccctact atgtgctaca gctgacccag ttgtccatca gccgcccgac cctcaccttt 1080 gictacttat acaatgegge cateagettg ggetatgeca acagetgeet caacceetti 1140 gtgtacatcg tgctctgtga gacgttccgc aaacgcttgg tcctgtcggt gaagcctgca 1200 gcccaggggc agcttcgcgc tgtcagcaac gctcagacgg ctgacgagga gaggacagaa 1260 1275 agcaaaggca cctga <210> 9 **<211> 422** <212> PRT **<213> Human <400>..9** MeT Ser Val Gly Ala MeT Lys Lys Gly Val Gly Arg Ala Val Gly Leu 10 1 Gly Gly Gly Ser Gly Cys Gln Ala Thr Glu Glu Asp Pro Leu Pro Asn . 25 20 Cys Gly Ala Cys Ala Pro Gly Gln Gly Gly Arg Arg Trp Arg Leu Pro 35 40 Gln Pro Ala Trp Val Glu Gly Ser Ser Ala Arg Leu Trp Glu Gln Ala 55 Thr Gly Thr Gly Trp MeT Asp Leu Glu Ala Ser Leu Leu Pro Thr Gly 75 70 Pro Asn Ala Ser Asn Thr Ser Asp Gly Pro Asp Asn Leu Thr Ser Ala 95 90 Gly Ser Pro Pro Arg Thr Gly Ser Ile Ser Tyr Ile Asn Ile Ile MeT 110 105 100 Pro Ser Val Phe Gly Thr Ile Cys Leu Leu Gly Ile Ile Gly Asn Ser 125 115 120 Thr Val Ile Phe Ala Val Val Lys Lys Ser Lys Leu His Trp Cys Asn

135

140

7/11

sn	Val	Pro	Asp	Ile	Phe	Ile	Ile	Asn	Leu	Ser	Val	Val	Asp	Leu	Leu
45					150					155					160
he	Leu	Leu	Gly	MeT	Pro	Phe	MeT	Ile	His	Gln	Leu	MeT	Gly	Asn	Gly
•				165					170					175	
al	Trp	His	Phe	Gly	Glu	Thr	MeT	Cys	Thr	Leu	Ile	Thr	Ala	MeT	Asp
			180		•			185					190		
Ma	Asn	Ser	Gin	Phe	Thr	Ser	Thr	Tyr	Ile	Leu	Ţhr	Ala	MeT	Ala	Ile
		195					200					205			
Asp	Arg	Tyr	Leu	Ala	Thr	Val	His	Pro	Ile	Ser	Ser	Thr	Lys	Phe	Arg
-	210					215					220				
Lys	Pro	Ser	Val	Ala	Thr	Leu	Val	Ile	Cys	Leu	Leu	Trp	Ala	Leu	Ser
225					230					235					240
Phe	Ile	Ser	Ile	Thr	Pro	Val	Trp	Leu	Tyr	Ala	Arg	Leu	Ile	Pro	Phe
				245					250					255	
Pro	Gly	Gly	Ala	Val	Gly	Cys	Gly	Ile	Arg	Leu	Pro	Asn	Pro	Asp	Thr
			260					265					270		
Asp	Leu	Tyr	Trp	Phe	Thr	Leu	Tyr	Glņ	Phe	Phe	Lev	Ala	Phe	Ala	Leu
		275					280					285			
Pro	Phe	e Val	Va!	l Ile	Thr	Ala	Ala	Tyr	Val	Arg	g Ile	Let	ı Glı	ı Arg	MeT
	290					295					300				
Thr	Sei	r Sei	r Va	l Ala	Pro	Ala	Ser	Gln	Arg	g Sei	r Ile	e Arg	g Let	ı Arg	g Thr
305					310					31					320
Lys	Ar	g Va	l Th	r Arg	g Thr	Ala	Ile	e Ala	i Ile	e Cy:	s Le	u Va	l Pho	e Phe	e Val
				329					33					33	
Cys	Tr	p Al	a Pr	o _. Ty:	r Tyr	Val	Lei	ı Glı	ı Le	u Th	r Gl	n Le	u Se	r Ile	e Ser
			34					34					35		
Ar	g Pr	o Th	r Le	u Th	r Phe	e Val	l Ty:	r Lei	u Ty	r As	n Al	a Al	a Il	e Se	r Leu
		35					36					36			
Gl	у Ту	r Al	a As	n Se	r Cys	s Lei	ı Ası	n Pr	o Ph	e Va	l Ty	r Il	e Va	l Le	u Cys

WO 01/87834 PCT/JP01/04015

8/11

370 375 380

Glu Thr Phe Arg Lys Arg Leu Val Leu Ser Val Lys Pro Ala Ala Gln

385 390 390 395 395 400

Gly Gln Leu Arg Ala Val Ser Asn Ala Gln Thr Ala Asp Glu Glu Arg

405 410 415

Thr Glu Ser Lys Gly Thr

420

<210> 10

<211> 31

<212> DNA . .

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 10

gtcgacatgg acctggaagc ctcgctgctg c 31.

<210> 11

<211> 31

<212> DNA

<213 Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 11

actagitcag gigccitigc titctgicci c 31

₹210> 12

⟨211⟩ 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

PCT/JP01/04015 WO 01/87834

9/11

<400> 12	
agtogacatg toagtgggag coatgaagaa ggg	33
<210> 13	
<211> 33	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223>	
<400> 13	
aactagtica ggtgcctttg ctttctgtcc tct	33
⟨210⟩ 14	

⟨211⟩ 1074

<212> DNA

<213> Human

⟨400⟩ 14

gtcgacatgg	acctggaagc	ctcgctgctg	cccactggtc	ccaacgccag	caacacctct	60
gatggccccg						120
atcaacatca						180
tccacggtca						240
gacatettea						300
	agctcatggg					360
	tggatgccaa					420
	acciggccac					480
					caccctgtg	540
					catacgcctg	600
					ggcctttgcc	660
					gacgtcctca	720
					ccgcacagcc	780
					acagcigacc	840
ategecatet	giciggicii	Ciligigigo	IEEECACCCI			

WO 01/87834 PCT/JP01/04015

10/11

cagtigicca icagccgccc gacccicacc titigiciaci tatacaaigc ggccaicagc 960 tigggctatg ccaacagcig ccicaaccc tiigigiaca icgigcicig igagacgitc cgcaaacgct tggtcctgtc ggtgaagcct gcagcccagg ggcagcttcg cgctgtcagc 1020 1074 aacgctcaga cggctgacga ggagaggaca gaaagcaaag gcacctgaac tagt **<210> 15 <211> 1283** <212> DNA <213> Human **<400> 15** agtcgacatg tcagtgggag ccatgaagaa gggagtgggg agggcagttg ggcttggagg 120 cggcagcggc tgccaggcta cggaggaaga cccccttccc aactgcgggg cttgcgctcc 180 gggacaaggt ggcaggcgct ggaggctgcc gcagcctgcg tgggtggagg ggagctcagc tcggttgtgg gagcaggcga ccggcactgg ctggatggac ctggaagcct cgctgctgcc 240 300 cactggtccc aacgccagca acacctctga tggccccgat aacctcactt cggcaggatc acctcctcgc acggggagca tctcctacat caacatcatc atgccttcgg tgttcggcac 360 catctgcctc ctgggcatca tcgggaactc cacggtcatc ttcgcggtcg tgaagaagtc 480 caagetgeac tggtgeaaca aegteeega catetteate ateaacetet eggtagtaga 540 tctcctcttt ctcctgggca tgcccttcat gatccaccag cicatgggca atggggtgtg 600 gcacttiggg gagaccatgt gcaccctcat cacggccatg gatgccaata gtcagttcac cagcacctac atcctgaccg ccatggccat tgaccgctac ctggccactg tccaccccat 660 720 cicticcacg aagticcgga agccctctgt ggccaccctg gtgatctgcc tcctgtgggc cctctccttc atcagcatca ccctgtgtg gctgtatgcc agactcatcc ccttcccagg 780 aggigcagig ggcigcggca tacgccigcc caacccagac acigaccici aciggiicac 900 cctgtaccag titttcctgg cctttgccct gccttttgtg gtcatcacag ccgcatacgt gaggatectg cagegeatga egiceteagi ggeeceegee icceagegea geateegget gcggacaaag agggtgaccc gcacagccat cgccatctgt ctggtcttct ttgtgtgctg 1020 ggcaccctac tatgtgctac agctgaccca gttgtccatc agccgcccga ccctcacctt 1080 tgictactia tacaatgcgg ccatcagctt gggctatgcc aacagctgcc tcaacccctt 1140

tgtgtacatc gtgctctgtg agacgttccg caaacgcttg gtcctgtcgg tgaagcctgc 1200

WO 01/87834 PCT/JP01/04015

11/11

		cagcttcgcg	at at angenn	cartragarg	grigacgagg	agaggacaga	1260
agcccagg	gg	Cagciicgcg	Cigicageaa	CECTCUBUCE	80.800808		1283
aagcaaag	gС	accigaacia	gtt				1200
<210> 16							
<211> 42	0	•	•		•	•	
<212> RN	Ą						
<213> Hu	ma	n					
<400> 16							
caaaagcu	gg	agcuccaccg	cgguggcggc	cgcucuagcc	cacuaguuca	ggugccuuug	60
cuuucugu	сc	ucuccucguc	agccgucuga	gcguugcuga	cagcgcgaag	cugccccugg	120
		ucaccgacag					400
		ugaggcagcu			•		0.40
		gggucgggcg					~ ~ ~
		caaagaagac					
		ugcugcgcug					

International application No.

PCT/JP01/04015

X WO 00/23437 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 27 April, 2000 (27.04.00), RN=265100-47-8 etc. A AU 9961236 A & JP 2000-186088 A & JP 2000-186091 A X WO 98/46590 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 22 October, 1998 (22.10.98), RN=153031-86-8 etc. & AU 9868528 A & EP 975624 A1 & JP 11-310532 A X WO 96/30014 A1 (MERCK AND CO., INC.), 03 October, 1996 (03.10.96), RN=183270-26-0 & US 5631280 A & CA 2216526 A & AU 9653218 A & EP 817629 A1 & JP 11-503418 A				PCI/OR	01/04013
E. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int. C. ¹² COTD209/08, 209/14, 215/12, 223/16, 265/36, 401/06, 401/12, 401/14, 403/06, 403/12, 405/12, 405/14, A61X31/404, 454, 4709, 4725, 538, 541, 55, 551, A61P3/04, 43/00 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS, REGISTRY (STN) Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS, REGISTRY (STN) Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X WO 09/23437 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 1-7, 9, 13, 15-17, 35, 36, 39, 40 X WO 98/45590 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 15-17, 35, 36, 39, 40 X WO 98/45590 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 12-7, 9, 11, 13, 12-17, 35, 36, 39, 40 X WO 98/45590 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 1-7, 9, 11, 13, 15-17, 35, 36, 39, 40 X WO 98/45590 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 1-7, 9, 11, 13, 15-17, 35, 36, 39, 40 X WO 98/45590 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 1-7, 9, 11, 13, 15-17, 35, 36, 39, 40 X WO 98/45590 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 1-7, 9, 11, 13, 15-17, 35, 36, 39, 40 X WO 98/45390 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 1-7, 9, 11, 13, 15-17, 35, 36, 39, 40 X WO 98/45390 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 1-7, 9, 11, 13, 15-17, 35, 36, 39, 40 X WO 98/45390 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 1-7, 9, 11, 13, 15-17, 35, 36, 39, 40 X WO 98/45390 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 5-7, 9, 12, 15-1 X Special atesported of leaf documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex. Electronic data base and the search of the set which is not considered to be of puricular relevance for the set later data of the set which is not	Int.	C1 ⁷ C07D209/08, 209/14, 215/12, 403/06, 403/12, 405/12, 405 A61K31/404, 454, 4709, 472	5/14, 5, 538, 541,	55, 551, A6	
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int. Cl. CD7D209/08, 209/14, 215/12, 223/16, 265/36, 401/06, 401/12, 401/14, 403/06, 403/12, 405/12, 405/14, A61K31/404, 454, 4709, 4725, 538, 541, 55, 551, A61P3/04, 43/00 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched CAPLUS, REGISTRY (STN) Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. 27 April, 2000 (27.04.00), RN=265100-47-8 etc. A & 40.9961236 A & JP 2000-186088 A & 10-12,14, 18-34 15-17,35,36, RN=153031-86-8 etc. & 40.9966236 A & EP 975624 A1 & JP 11-310532 A & EP 975624 A1 & JP 11-310532 A & EP 975624 A1 & JP 11-503418 A & EP 817629 A1 & JP 11-503418 A & JP					
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS, REGISTRY (STN) Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X	Minimun do Int .	ocumentation searched (classification system followed b C1 ⁷ C07D209/08, 209/14, 215/12, 403/06, 403/12, 405/12, 40 A61K31/404, 454, 4709, 472	223/16, 265, 5/14, 5, 538, 541,	/36, 401/06, 55, 551, A6	S1P3/04, 43/00
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X WO 00/23437 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 27 Appril, 2000 (27.04.00), RN-265100-47-8 etc. A & AU 9961236 A & JP 2000-186088 A 5 JP 2000-186091 A X WO 98/46590 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 22 October, 1998 (22.10.98), RN-153031-86-8 etc. A AU 986528 A & EP 975624 A1 B JP 11-310532 A X WO 96/30014 A1 (MERCK AND CO., INC.), 03 October, 1996 (03.10.96), RN-183270-26-0 B US 5631280 A & EP 817629 A1 B JUINE, 2001 (21.06.01), RN-313491-07-5 Further documents are listed in the continuation of Box C. * Special categories of cited documents: "A" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is not considered to the of purchasin relevance or special reason (see special					
Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X WO 00/23437 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 27 April, 2000 (27.04.00), RN=265100-47-8 etc. A & AU 9961236 A & JP 2000-186088 A & JP 2000-186091 A X WO 98/46590 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 22 October, 1998 (22.10.98), RN=153031-86-8 etc. & AU 9968528 A & EP 975624 A1 & JP 11-310532 A X WO 96/30014 A1 (MERCK AND CO., INC.), 03 October, 1996 (03.10.96), RN=183270-26-0 & US 5631280 A & EP 817629 A1 & JP 11-503418 A EX WO 01/44226 A1 (PROTHERICS MOLECULAR DESIGN LIMITED), 21 June, 2001 (21.06.01), RN=313491-07-5 Further documents are listed in the continuation of Box C. * Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particulator relevance to considered to be of particulator and considered owled to be of particulator and comment but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application to the comment and comment but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application duction of the international filing date or priority date and not in conflict with the application of the internation and the "a" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other mass "I" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other mass "document published prior to the international filing date but later than the priority date chaired "A" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other mass "document published prior to the international filing date but later than the priority date chaired "A" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other mass "document published prior to the international search considered over oral comment of brown u			e of data base and, w	here practicable, sea	rch terms used)
X WO 00/23437 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 27 Apr11, 2000 (27.04.00), RN=265100-47-8 etc. A & AU 9961236 A & JP 2000-186088 A & JP 2000-186091 A X WO 98/46590 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 22 October, 1998 (22.10.98), RN=153031-86-8 etc. & AU 9868528 A & EP 975624 A1 & JF 11-310532 A X WO 96/30014 A1 (MERCK AND CO., INC.), 03 October, 1996 (03.10.96), RN=183270-26-0 & US 5631280 A & CP 2216526 A & JU 9653218 A & EP 817629 A1 & JU 11-503418 A EX WO 01/44226 A1 (PROTHERICS MOLECULAR DESIGN LIMITED), 21 June, 2001 (21.06.01), RN=313491-07-5 Further documents are listed in the continuation of Box C. Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particulator relevance of the claimed invention and the considered to be of particulator relevance; "B" earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to considered to be of particulator relevance; the claimed invention cannot be mosidered novel or emble to endowment, such such that the published of mother citation or other means "C" earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention considered on the comment of particular relevance; the claimed invention cannot be mosidered novel or emble to endowment, such such that the published prior to the international filing date to priority date calmed "A" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "C" exhibition published prior to the international filing date but later than the priority date calmed "A" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "C" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "C" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "C" document referring to an oral	C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
27 April, 2000 (27.04.00), RN=265100-47-8 etc. A & 40 9961236 A & JP 2000-186088 A X WO 98/46590 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 22 October, 1998 (22.10.98), RN=1533031-86-8 etc. & AU 9868528 A & EP 975624 A1 X WO 96/30014 A1 (MERCK AND CO., INC.), 03 October, 1996 (03.10.96), RN=183270-26-0 & US 5631280 A & CA 2216526 A & AU 9653218 A & EP 817629 A1 EX WO 01/44226 A1 (PROTHERICS MOLECULAR DESIGN LIMITED), RN=313491-07-5 Further document defaining the general state of the art which is not considered to be of praticular relevance; the claimed invention of the considered to be of praticular relevance; the claimed invention actors of counter thering to an oral disclosure, u.s., exhibition or other special treasen (as specified) To document which may throw doubts on priority claim(s) or which is click to establish the publication date of mother citation or other special treasen (as specified) To document referring to an oral disclosure, u.s., exhibition or other mans The document published prior to the international filing date but later than the priority date datimed Date of the actual completion of the international search 23 July, 2001 (23.07.01) Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Category*				Relevant to claim No.
A & AU 9961236 A & JP 2000-186088 A & JP 2000-186088 A & JP 2000-186091 A 18-34 X WO 98/46590 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.),	Х	27 April, 2000 (27.04.00),	INDUSTRIES,	LTD.),	15-17,35,36,
22 October, 1998 (22.10.98), RN=153031-86-8 etc. & AU 9868528 A & EP 975624 A1 & UP 11-310532 A X WO 96/30014 A1 (MERCK AND CO., INC.), 03 October, 1996 (03.10.96), RN=183270-26-0 & US 5631280 A & CA 2216526 A & AU 9653218 A & EP 817629 A1 & UP 11-503418 A EX WO 01/44226 A1 (PROTHERICS MOLECULAR DESIGN LIMITED), 21 June, 2001 (21.06.01), RN=313491-07-5 X Further documents are listed in the continuation of Box C. * Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application to considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document staken alone document in priority date claimed. **Combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such documents; such combined with one or more other such document	A	& AU 9961236 A & JP 2000-1	186088 A		
O3 October, 1996 (03.10.96), RN=183270-26-0 & US 5631280 A & CA 2216526 A & AU 9653218 A & EP 817629 A1 & JP 11-503418 A EX WO 01/44226 A1 (PROTHERICS MOLECULAR DESIGN LIMITED), 21 June, 2001 (21.06.01), RN=313491-07-5 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance: "B" earlier document but published on or after the international filing date "I" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document repressional referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document repressional referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document repressional referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document repressional referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means are referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" do	х	22 October, 1998 (22.10.98), RN=153031-86-8 etc. & AU 9868528 A & EP 975624		LTD.),	15-17,35,36,
21 June, 2001 (21.06.01), RN=313491-07-5 See patent family annex. * Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "B" carlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered to be establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 23 July, 2001 (23.07.01) Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	х	03 October, 1996 (03.10.96), RN=183270-26-0 & US 5631280 A & CA 22165 & AU 9653218 A & EP 817629	26 A		5-7,9,12,15-17
*Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or camot be considered to involve an inventive and particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or camot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 23 July, 2001 (23.07.01) Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	EX	21 June, 2001 (21.06.01),	CULAR DESIG	N LIMITED),	5-7,9,12,15-17
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 23 July, 2001 (23.07.01) Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent far	mily annex.	
23 July, 2001 (23.07.01) Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer	"A" docum conside "E" earlier date "L" docum cited tr special "O" docum means "P" docum	tent defining the general state of the art which is not cred to be of particular relevance document but published on or after the international filing tent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other I reason (as specified) tent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other tent published prior to the international filing date but later	priority date as understand the "X" document of processidered now step when the document of processidered to it combined with combination between the	Id not in conflict with to principle or theory und articular relevance; the rel or camnot be consided document is taken alonarticular relevance; the involve an inventive ster one or more other suc- ting obvious to a person	he application but cited to lenlying the invention claimed invention cannot be ared to involve an inventive e claimed invention cannot be up when the document is h documents, such in skilled in the art
Japanese Patent Office	Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of 31 July	the international sea , 2001 (31.0	rch report 7.01)
Facsimile No. Telephone No.			Authorized officer		
7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	Facsimile N		Telephone No.		

International application No.
PCT/JP01/04015

<u> </u>	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to ciaim 140.
	& WO 00/77027 A2 & WO 00/77027 A3	n
PX	WO 01/12600 A1 (COR THERAPEUTICS, INC.),	5-12,15-17
	22 February, 2001 (22.02.01),	
	RN=327045-70-5 etc. (Family: none)	
PX	WO 01/07412 A1 (BAYER AG),	5-7,9,10,15-17
LA	01 February, 2001 (01.02.01),	
	RN=321199-97-7 etc.	1
	& DE 19934272 A	
PX	WO 00/77027 A2 (PROTHERICS MOLECULAR DESIGN LIMITED),	5-7,9,12,15-17
	21 December, 2000 (21.12.00),	
	RN=313491-07-5 & WO 00/77027 A3 & WO 01/44226 A1	
		5 7 0 12 15-17
PX	WO 00/76970 A2 (ELI LILLY AND COMPANY),	5-7,9,12,15-17
	21 December, 2000 (21.12.00), RN=313491-07-5 (Family: none)	
	M-313431-07 3 (20022) Comp.	5-9,12,14-17
PX	WO 00/76966 A2 (BAYER AG),	5-9,12,14-17
	21 December, 2000 (21.12.00), RN=313689-24-6 etc.	
	& DE 19927415 A	
	THE PLANT BYOMO BY M CO LITE)	5-7,9,12,17
PX	JP 2000-321736 A (FUJI PHOTO FILM CO., LTD.), 24 November, 2000 (24.11.00),	
	RN=307930-76-3 & US 6238856 A	
	AD)	5-7,9,12,15-13
PX	WO 00/64866 A1 (ASTRAZENECA AB), 02 November, 2000 (02.11.00),	
	RN=303118-76-5 (Family: none)	1
	THE COLUMN THE PROPERTY AND ADDRESS OF THE PROPERTY ADDRESS OF THE	5-9,13-17
PX	WO 00/42036 A1 (BASF AG), 20 July, 2000 (20.07.00),	
	RN=284026-68-2 etc. (Family: none)	
	WO 00/15612 A1 (RHONE POULENC RORER LTD.),	5-12,15-17
X	23 March, 2000 (23.03.00),	
	RN=261732-06-3 etc.	
	& AU 9956343 A & EP 1114028 A1	1
	& NO 2001000942 A	
х	WO 99/62904 A1 (RHONE POULENC RORER PHARM. INC.),	5-7,9,13,15-1
	09 December, 1999 (09.12.99), RN=209286-76-0	1
	& AU 9943298 A & EP 1086099 A1	
	& NO 2000005912 A	
x	WO 99/50237 A1 (HIDAKA HIROYOSHI),	5-7,9,12,15-1
^	07 October, 1999 (07.10.99),	
1	RN=245649-76-7	
[& JP 11-279138 A & EP 1072587 A1	
х	WO 99/43652 A1 (KISSEI PHARM.CO., LTD.)	5-7,9,11,12,
	02 September, 1999 (02.09.99),	16,17
ĺ	RN=239463-71-9 & AU 9925478 A & BR 9908301 A	
1	& EP 1057813 A1 & NO 2000004277 A	

International application No.
PCT/JP01/04015

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 99/33798 Al (YAMANOUCHI PHARM.CO., LTD.), 08 July, 1999 (08.07.99), RN=229636-68-4 etc. & AU 9916876 A	5-7,9,12,15-1
x	WO 99/00371 A1 (BOEHRINGER INGELHEIM PHARM. KG.), 07 January, 1999 (07.01.99), RN=219643-08-0 etc. & DE 19727117 A & AU 9887279 A & EP 991624 A1	5-7,9,12-17
x	WO 98/50346 A2 (SMITHKLINE BEECHAM PLC), 12 November, 1998 (12.11.98), RN=215950-87-1 etc. & WO 98/50346 A3 & AU 9875267 A	5-9,11,12, 14-17
х	WO 98/29407 A2 (HOECHST MARION ROUSSEL INC.), 09 July, 1998 (09.07.98), RN=210173-21-0,210173-15-2 etc. & WO 98/29407 A3 & US 6004977 A & AU 9854349 A & EP 950056 A2 & CN 1242012 A & BR 9714189 A & NO 9903180 A	5-7,9,13-19, 22-26
x	WO 98/25611 A1 (RHONE POULENC RORER PHARM.INC.), 18 June, 1998 (18.06.98), RN=209286-76-0 & AU 9855182 A & EP 944386 A1 & CN 1244798 A & BR 9713921 A & JP 2001-506630 A & ZA 9711207 A & NO 9902853 A	5-7,9,15-17
х	WO 98/06699 A1 (SMITHKLINE BEECHAM PLC), 19 February, 1998 (19.02.98), RN=203505-61-7 & AU 9742046 A & EP 922035 A1 & US 6143762 A & JP 2000-517301 A & ES 2154470 A & ZA 9707191 A	5-7,9,15-17
x	WO 97/43305 A1 (AGOURON PHARM. INC.), 20 November, 1997 (20.11.97), RN=199004-45-0 etc. & US 5856530 A & CA 2254343 A & AU 9730059 A & ZA 9704108 A & EP 910572 A1 & JP 2000-506903 A & US 5214799 A	5-9,12-17
x	WO 97/06158 A1 (ASTRA PHARM.LTD.), 20 February, 1997 (20.02.97), RN=175870-96-9 & BR 9509297 A & CN 1162310 A	5-7,9,15-17
x	WO 96/38471 A1 (PFIZER INC.), 05 December, 1996 (05.12.96), RN=185057-46-9 etc. & CA 2220055 A & EP 828754 A1 & JP 10-510511 A & NO 9602162 A & AU 9654554 A & CN 1143647 A & US 5936089 A & FI 9704368 A	5-10,13,15-1

International application No.
PCT/JP01/04015

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	WO 96/35713 A1 (PFIZER INC.), 14 November, 1996 (14.11.96), RN=185057-46-9 etc. (Family: none)	5-7,9,13,15-17
х	WO 96/6079 A1 (SMITHKLINE BEECHAM PLC), 29 February, 1996 (29.02.96) RN=178313-52-5 etc. & EP 777650 A1 & JP 10-504315 A & US 5817833 A	5-12,14-17
х	JP 7-330726 A (KISSEI PHARM.), 19 December, 1995 (19.12.95), RN=175837-69-1 etc. (Family: none)	5-7,9,11,12, 16,17
х	JP 7-330725 A (KISSEI PHARM.), 19 December, 1995 (19.12.95), RN=175837-45-3 etc. (Family: none)	5-7,9,11,12, 15-17
х .	WO 96/01817 A1 (ASTRA AKTIEBOLAG), 25 January, 1996 (25.01.96), RN=175870-96-9 & AU 9524139 A & EP 759027 A1 & JP 10-500138 A & ZA 9508088 A & US 5807886 A & FI 9604463 A & NO 9604698 A & US 6117898 A	5-7,9,15-17
х	EP 634401 A1 (AMERICAN CIANAMID CO.), 18 January, 1995 (18.01.95), RN=167158-96-5 & US 5387685 A & JP 7-179422 A & CA 2128139 A & FI 9403392 A & NO 9402673 A & AU 9467501 A & ZA 9405211 A & HU 218478 A & CN 1114650 A & US 5550149 A & US 5561141 A & US 5639887 A	5-7,9,14-17
x	EP 656350 A1 (SQUIBB BRISTOL MYERS CO.), 07 June, 1995 (07.06.95), RN=166263-08-7 & CA 2132771 A · & US 5547966 A & AU 9474463 A & JP 7-188151 A	5-7,9,15-17
x	EP 600675 Al (KISSEI PHARM.CO., LTD.), 08 June, 1994 (08.06.94), RN=160969-34-6 etc. & CA 2110454 A & JP 6-220015 A & US 5387603 A & JP 11-269117 A	5-7,9-12,15-17
х	WO 94/17035 A1 (DR.KARL THOMAE GMBH), 04 August, 1994 (04.08.94), RN=164648-50-4 etc. & DR 4301452 A & DE 4326465 A & AU 9458841 A & EP 680469 A1 & JP 8-505862 A & FI 9503467 A & NO 9502869 A	5-7,9,15-17
х	WO 94/08582 A1 (OTSUKA PHARM.CO., LTD.), 28 April, 1994 (28.04.94), RN=165311-28-4 etc. & CA 2124696 A & AU 9351614 A	5-10,12,14-17

International application No.
PCT/JP01/04015

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Alegory	& EP 620003 A1 & CN 1098716 A	
	& JP 6-211800 A & US 5622947 A	
	& US 5753644 A & CN 1183277 A	
X	JP 6-239841 A (EISAI CO., LTD.),	5-7,9,12,15-17
	30 August, 1994 (30.08.94),	
	RN=163915-76-2 etc. (Family: none)	
x	JP 6-16558 A (CHUGAI PHARM.CO., LTD.),	5-7,9,12,13,
Λ	25 January, 1994 (25.01.94),	15-17
	RN=142165-82-0 etc. (Family: none)	
		E'0 11 12
X	WO 94/02459 A1 (PFIZER INC.),	5-9,11,12, 15-17
	03 February, 1994 (03.02.94),	15-17
	RN=155135-44-7 & JP 6-041068 A & EP 651743 Al	
	& BR 9306762 A & CN 1085894 A	
	& ZA 9305304 A & HU 70182 A	
	& ZA 9305304 A	
		5-7,9-11,13-17
X	EP 560235 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD.),	3-7,3-11,13-17
	15 September, 1993 (15.09.93), RN=153030-33-2 etc.	
	& AU 9333803 A & NO 9300783 A	
	& ZA 9301510 A & US 5462934 A	
	LE CA 2091216 A & JP 6-166676 A	
	& CN 1078969 A & HU 67283 A	
x	WO 93/15077 A1 (CHUGAI SEIYAKU K.K.),	5-7,9,12,15-1
	05 August, 1993 (05.08.93), RN=153304-35-9 etc.	
	& JP 5-339268 A & ZA 9300556 A	
	& CN 1077956 A & AU 9333676 A	
	& CN 1077956 A & AU 9333676 A & EP 632038 A1 & JP 6-016669 A	
	& JP 6-016670 A	
x	EP 528369 A2 (THOMAE DR.KARL GMBH),	5,6,9,15-17
A	24 February, 1993 (24.02.93),	
	RN=149354-54-1 etc.	
	& DE 4127404 A1 & CA 2076311 A	
	& NO 9203235 A	
	& JP 6-025227 A & ZA 9206205 A	
	& IL 102847 A & US 5455348 A	
x	WO 92/03436 A1 (CHUGAI PHARM.CO., LTD.),	5-7,9,12,13,
	05 March, 1992 (05.03.92),	15-17
•	RN=142165-68-2 etc.	
	& JP 4-352785 A & JP 4-368385 A	
	& JP 4-352785 A & JP 4-368365 A & JP 5-132485 A & CA 2088665 A	
	& AU 9183332 A & CN 1059725 A & EP 543997 A1 & HU 64974 A	
	& JP 5-202047 A & JP 5-194231 A	
	& US 5354753 A	
	The Address of Attitue with the Attitue of the Atti	5-7,9,12,15-1
X	BP 476935 A1 (LILLY INDUSTRIES LTD.),	3-1,9,12,13-1
	25 March, 1992 (25.03.92), RN=141452-04-2 etc.	
ĺ	& CA 2051460 A & JP 4-230661 A	
	& US 5185361 A	
		ł

International application No.

PCT/JP01/04015

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 300725 A1 (SMITH KLINE AND FRENCH LAB. LTD.),	5-7,9,15-17
A	25 January, 1989 (25.01.89),	
	RN=125398-10-9 etc.	}
	& DK 8804006 A & AU 8819137 A	İ
	& DK 8804006 A & AU 8819137 A & JP 1-040461 A & ZA 8805241 A	
	& US 4866076 A	,
x	EP 263480 A1 (CASSELLA AG.),	5-7,9,10,12,
Α	13 April, 1988 (13.04.88),	13,15-17,30,
	RN=115070-97-8	32-34
	& DE 3633977 A & DK 8704827 A	
	& FI 8704020 A & US 4845099 A	
	& FI 8704020 A & US 4845099 A & JP 63-091372 A & ZA 8707453 A	·
	& HU 45986 A	
47	EP 25864 A1 (CASSELLA AG.),	5-7,9,10,12,
X	01 April, 1981 (01.04.81),	15-17
	RN=77771-26-7 etc.	
	L. DR 2024600 A . E DK 8003518 A	
	& DE 2934609 A & DK 8003518 A & FI 8002562 A & NO 8002435 A	
	& US 4335123 A & SU 965354 A	Į.
	E AU 8061793 A E JP 56-034668 A	
	& AU 8061793 A & JP 56-034668 A & ES 494535 A & ZA 8005311 A	
	& CA 1154015 A & IL 60927 A	
		5-7,9,15-17
X	US 4242346 A (SMITHKLINE CORP.),	
	30 December, 1980 (30.12.80),	
	RN=76993-41-4 (Family: none)	
x	US 4024128 A (HOFFMANN-LA ROCHE F. AND CO., AG.),	5,6,9,10,15-1
	17 May, 1977 (17.05.77),	
	RN=57846-56-7 etc.	İ
	& DE 2507531 A & CH 593263 A	
	& ZA 7500300 A & IL 46455 A	1
		Ĭ
	& FI 7500379 A & SE 7501885 A & JP 50-117789 A & FR 2261774 A & BE 825790 A	
	& JP 50-117789 A & FR 2261774 A	
	& CA 1055935 A & BE 825790 A	
	& NO 7500593 A & DK 7500668 & ES 434930 A & GB 1472502 A & AT 7501344 A & CH 593941 A	
	& ES 434930 A & GB 1472502 A	
	& AT 7501344 A & CH 593941 A	
x	DE 2060720 A (THOMAE DR.KARL GMBH),	5-7,9,15-17
	22 June, 1972 (22.06.72),	
	RN=31398-48-8 etc.	
	& CH 567478 A & CH 567479 A	
	& CH 568292 A & CH 568293 A	
	& ES 397789 A & CA 960675 A	
	& BS 398954 A & ES 398955 A	
	& BS 398958 A & ES 398956	
	& ES 398957	
х	GB 1313539 A (THOMAE DR.KARL GMBH),	5-7,9,13,15-
Λ	11 April, 1973 (11.04.73),	
	RN=35759-07-0 etc.	Ī
	& DE 2027436 A & ES 381248 A	
	& CH 536842 A & BE 752760 A	
	& IL 34820 A & NL 7009704 A	
	& ES 393416 A	
		1

International application No.
PCT/JP01/04015

itegory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	GB 1244593 A (FARBENFABRIKEN BAYER AG.),	5-7,9,10,13,
	02 September, 1971 (02.09.71),	15-17
	RN=30059-27-9 etc.	
	& DE 1921737 A & IL 34203 A	
	& CH 537400 A & JP 49-045870 B2	
	& US 3752818 A & NL 7006208 A & BE 749742 A & FR 2042389 A	
	& BE 749742 A & FR 2042389 A	
X	WO 98/47876 A1 (AKZO NOBEL N.V.),	18,19,21,23-2
	29 October, 1998 (29.10.98),	
	RN=215448-37-6 etc.	
	& ZA 9803176 A & AU 9876486 A	
	& EP 975600 A1 & US 6194409 A	
		18,19,21,23,
X	BP 555824 A1 (DR.KARL THOMAE GMBH),	24-26
	18 August, 1993 (18.08.93),	
	RN=152134-74-2 etc.	
	& DE 4204270 A & US 5391556 A & HU 63624 A & AU 9332968 A	
	& HU 63624 A	1
	& CA 2089466 A & NO 9300517 A & JP 6-016648 A & ZA 9300975 A	
	& IL 104703 A	
x	Indian J.Chem., Sect.B (1987), 26b(7), pp.642-6	30,32-34
	RN=119321-76-5 etc.	
x	BP 229623 A2 (HOECHST AG.),	30,33-34
	22 July, 1987 (22.07.87),	
	RN=111447-88-2 etc.	ļ
	& DE 3600390 A & ZA 8700107 A & FI 8700056 A & EP 229623 A3	
	& HU 45046 A & HU 46305 A	
	& US 4918073 A & NO 8700078 A	
	& US 4918073 A & NO 8700078 A & DK 8700082 A & AU 8767416 A	
	& JP 62-167762 A & CN 87100040 A	
PX	WO 01/21598 Al (ASTRAZENECA AB),	5-10,12,14-1
	29 March, 2001 (29.03.01),	
	RN=331642-65-0 (Family: none)	
PX	NO 01/05704 A1 (DIX DONWE BELADA CO.)	5-10,12,13,
PA	WO 01/05784 A1 (DU PONT PHARM.CO.),	15-17
	25 January, 2001 (25.01.01), RN=321435-77-2 (Family: none)	1 22 27
	RN=321435-77-2 (Family: none)	
PX	JP 2000-321732 A (FUJI PHOTO FILM CO., LTD.),	5-7,9,12,16,
	24 November, 2000 (24.11.00),	
	RN=307932-92-9 (Family: none)	
x	WO 95/20950 A1 (CAMBRIDGE NEUROSCIENCE INC.),	5-7,9,12,15-
	10 August, 1995 (10.08.95),	
	RN=304465-19-8 & US 6143791 A & AU 9932226 A	
_		
X	WO 00/21951 A1 (SMITHKLINE BEECHAM P.L.C.),	5,6,9,13,15-
	20 April, 2000 (20.04.00),	
	RN=264264-11-1 etc. (Family: none)	
x	WO 00/17190 A2 (SOCIETE DE CONSEILS DE RECHERCHES	5-7,9,12,15-
	ET d'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES),	1
	30 March, 2000 (30.03.00),	1
	RN=262613-41-2 etc.	- 1

International application No.
PCT/JP01/04015

C (Continue	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category	& WO 00/17190 A3	
x	WO 00/12074 A2 (SCIOS INC.), 09 March, 2000 (09.03.00), RN=260427-36-9 & WO 00/12074 A3 & AU 9957936 A & EP 1107758 A2	5-7,9,10,12, 15-17
х	JP 2000-016984 A (PFIZER INC.), 18 January, 2000 (18.01.00), RN=254114-15-3 etc. & US 6200978 A	5-7,9,13,15-17
х	US 5767129 A (WARNER LAMBERT CO.), 16 June, 1998 (16.06.98), RN=208925-23-9 etc. & US 5932573 A	5-7,9,13,15-17
х	WO 98/07719 A1 (DONG WHA PHARM.IND.CO., LTD.), 26 February, 1998 (26.02.98), RN=203860-52-0 etc. & AU 9739529 A & CN 1228088 A & JP 2000-505096 A & EP 1021437 A1	5-10,12,13, 15-17
x ·	& US 5929103 A & US 5932742 A WO 97/49695 A1 (SMITHKLINE BEECHAM PLC), 31 December, 1997 (31.12.97), RN=201135-29-7	5,6,9,15-17
x	& EP 912550 A1 & JP 2000-512646 A & US 6025367 A WO 97/40051 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD.),	5-7,9,13,15-17
A	30 October, 1997 (30.10.97), RN=198895-12-4 etc. & CA 2251625 A & AU 9724048 A & JP 10-226689 A & ZA 9703493 A & EP 915888 A1 & CN 1223659 A	
х	WO 96/30014 A1 (MERCK AND CO., INC.), 03 October, 1996 (03.10.96), RN=183270-26-0 & US 5631280 A & CA 2216526 A & AU 9653218 A & EP 817629 A1 & JP 11-503418 A	5-7,9,12,15-17
x	WO 97/11069 A1 (FUJISAWA PHARM.CO., LTD.), 27 March, 1997 (27.03.97), RN=189269-32-7 & AU 9669997 A & EP 861243 A1 & JP 2000-515848 A & US 6008229 A & US 6100284 A	5-7,9,12,13, 15-17
х	WO 96/39382 A1 (FUJISAWA PHARM.CO., LTD.), 12 December, 1996 (12.12.96), RN=186128-34-7 etc. & JP 11-506468 A	1-7,9,12, 15-17,35,36, 39,40
х	WO 96/30014 A1 (MERCK AND CO., INC.), 03 October, 1996 (03.10.96), RN=183270-26-0	5-7,9,12,15-17

International application No.
PCT/JP01/04015

Category*	Citation of document, with indicati	ion, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	& US 5631280 A & A & EP 817629 A1 & J	U 9653218 A	
	& EP 817629 A1 & J	P 11-503418 A	
x	WO 96/17606 A1 (BRISTOL	-MYERS SQUIBB COMPANY),	5-9,15-17
	13 June, 1996 (13.06.96		
	RN=80565-83-9		
	& AU 9641771 A		
x	WO 96/08491 A1 (BANYU P	HARM.CO., LTD.),	5,6,13,15-17
	21 March, 1996 (21.03.9	6),	
	RN=177909-94-3 etc. & CA 2199855 A & A	JT 9534850 A	
	& EP 781773 A1 & C		
v	140 05 /15200 P1 /0470947	The Decuis DIO	5-12,14-17
X	WO 95/17398 A1 (SMITHKL 29 June, 1995 (29.06.95		3 12/11 11
	RN=170691-11-9 etc.		
	& EP 736023 A1 & J	TP 9-506885 A	
	& US 5889022 A		
x	WO 95/13274 A1 (PFIZER		5-7,9,13,15-17
	18 May, 1995 (18.05.95)	,	1
	RN=169949-31-9 etc. & CA 2176037 A & A	MT 9481049 A	
	& EP 728132 A1 & C		
	& JP 9-500391 A & F & ZA 9408772 A & U	IU 76268 A	
	& ZA 9408772 A & U	JS 5750520 A	İ
	& NO 9601841 A & F & US 5861393 A	1 3001333 A	
x	TD COAAAA NA (NATIDECAN)	CHANANTO CO 1	5-7,9,13,15-1
Λ	BP 634401 A1 (AMERICAN 18 January, 1995 (18.01		3 //3/23/23 2
	RN=167158-98-7 etc.		1
	& US 5387685 A & C		
	& CA 2128139 A & I	FI 9403392 A AND 9467501 A	
	& NO 9402673 A & A & A & A & A & A & A & A & A & A	HU 71412 A	
	& CN 1114650 A & C & US 5561141 A & C	JS 5550149 A	
	& US 5561141 A & 1	JS 5639887 A	
x	WO 94/147035 A1 (DR. KA		5-7,9,15-17
	04 August, 1994 (04.08.	.94),	
	RN=164644-27-3 etc. & DE 4301452 A & A	ATT 9458841 A	
	& EP 680469 Al & 3		
	& FI 9503467 A & 1	NO 9502869 A	
. x	EP 587180 A2 (SQUIBB E.	.R. AND SONS INC.),	5-7,9,15-17
••	16 March, 1994 (16.03.9	94),	
	RN=158944-51-5 etc.	ar 2105050 R	
	& US 53746743 A & 6 & AU 9346240 A & 6	JP 6-293748 A	
7.			5-7,9-13,15-1
x	WO 93/20065 A1 (KYOTO 1 14 October, 1993 (14.10	PHARM. INDUSTRIES LTD.),	3-1,3-13,15-1
	RN=152631-13-5 etc.	,,	
	& CA 2109931 A & 1	EP 597112 A1	
	& US 5538973 A		

International application No.
PCT/JP01/04015

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
х	WO 93/12754 A2 (ABBOTT LABORATORIES), 08 July, 1993 (08.07.93), RN=152149-19-4 etc. & WO 93/12754 A3 & US 5288749 A & IL 104022 A & AU 9332789 A & EP 646112 A1 & JP 2001-505179 A	1-7,9-11, 15-17,35,36, 39,40
x	EP 517357 A1 (MERCK AND CO., INC.), 09 December, 1992 (09.12.92), RN=148029-21-4 etc. & US 5175164 A & CA 2065078 A & JP 5-247030 A	5-7,9,10,12, 13,15-17
х	EP 508723 A1 (MERCK AND CO., INC.), 14 October, 1992 (14.10.92), RN=145303-74-8 etc. & US 5151435 A & CA 2065049 A & JP 5-247031 A	5-7,9,10,12, 13,15-17
х	EP 343560 A2 (WAKUNAGA PHARM.CO., LTD.), 29 November, 1989 (29.11.89), RN=127169-05-5 & JP 2-062875 A & US 5026856 A & EP 343560 A3	5-7,9,13,15-17
х	EP 38177 A1 (SMITHKLINE CORP.), 21 October, 1981 (21.10.81), RN=80565-83-9 etc. & US 4315935 A & FI 8101082 A & AU 8169200 A & JP 56-161374 A & CA 1162545 A & DK 8101606 A & ES 501195 A & ZA 8102403 A & IL 62631 A & NO 8101278 A & SU 1017169 A	5-7,9,15-17
х	EP 230179 A2 (ROUSSEL-UCLAF), 29 July, 1987 (29.07.87), RN=113760-44-4 etc. & FR 2591595 A & JP 62-148485 A & US 4699907 A & HU 45996 A & CA 1266471 A & US 4736042 A	5-7,9,10,12, 15-17
PX	WO 01/32626 Al (SMITHKLINE BRECHAM PLC), 10 May, 2001 (10.05.01), RN=338959-31-2 (Family: none)	5-7,9,12,15-17
x	US 5256789 A (PFIZER INC.), 26 October, 1993 (26.10.93), RN=138936-51-3 etc. (Family: none)	5-7,9,11,12, 15-17
х	WO 93/00335 A1 (PFIZER INC.), 07 January, 1993 (07.01.93), RN=147250-00-8 etc. & JP 5-009181 A & CA 2111460 A & EP 591255 A1 & US 5478822 A	5-7,9,15-17
х	JP 4-095070 A (TOYAMA KAGAKU KOGYO K.K.), 27 March, 1992 (27.03.92), RN=131964-45-9 (Family: none)	5-7,9,12,14-1

International application No.
PCT/JP01/04015

<u> </u>	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Delement to alain No
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 91/16298 A1 (PFIZER INC.), 31 October, 1991 (31.10.91), RN=138911-11-2 etc. & JP 6-065204 A & IL 97866 A & CA 2078216 A & AU 9177986 A & EP 525111 A1 & HU 61723 A & BR 9106367 A & CN 1060286 A & ZA 9102935 A & NO 180482 A	5-7,9,11,12, 15-17
x	JP 3-181478 A (BANYU PHARM. CO., LTD.), 07 August, 1991 (07.08.91), RN=137453-24-8 etc. (Family: none)	5-7,9,14-17
x	WO 91/01724 A1 (SEARLE G.D., AND CO.) 21.Feb.1991(21.02.91) RN=136485-18-2 & EP 484437 A1 & JP 4-506967 A & WO 92/01667 A1	5-7,9,11,12, 15-17
x	EP 422666 A2 (ABBOTT LAB.), 17 April, 1991 (17.04.91), RN=134648-23-0 etc. & US 4963563 A & CA 2027325 A & JP 3-145470 A	1-7,9,14-17, 35,36,39,40
x	EP 383281 A1 (TOYAMA CHEMICAL CO., LTD), 22 August, 1990 (22.08.90), RN=131964-45-9 & JP 3-047158 A & JP 3-197422 A & JP 3-232830 A & CA 2009886 A & AU 9049392 A & HU 58272 A & DD 299960 A & ES 2027468 A & EP 587193 A1 & FR 2643079 A & EP 587193 A1 & WS 5280032 A & US 5472984 A & US 5658904 A & US 5612381 A & US 5719150 A	1-7,9,12, 14-17,35,36, 39,40
x	JP 56-147768 A (TEIKOKU CHEMICAL INDUSTRY CO., LTD.), 16 November, 1981 (16.11.81), RN=81019-77-4 (Family: none)	5-7,9,12,15-1
X	EP 2792 A1 (SANDOZ AG.), 11 July, 1979 (11.07.79), RN=72694-99-6 & FI 7803993 A & DK 7805835 A & JP 54-100366 A & ES 476529 A & AU 7943098 A & ZA 7900030 A	5-7,9,10,15-1
x	US 4156734 A (MERCK AND CO., INC.), 29 May, 1979 (29.05.79), RN=64619-78-9 & US 4160835 A & US 5170654 A	5-7,9-11
x	EP 457318 A1 (HOECHST-ROUSSEL PHARM.INC.), 21 November, 1991 (21.11.91), RN=138681-88-6 etc. & AU 9176182 A & NO 9101892 A & FI 9102363 A & CA 2042737 A & ZA 9103711 A & JP 4-226989 A & IL 98162 A & HU 61310 A	27-29

International application No.
PCT/JP01/04015

	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
tegory*	& US 5173497 A & US 5264587 A	
x	JP 63-290821 A (OTSUKA PHARM.CO., LTD.), 28 November, 1988 (28.11.88), RN=121200-86-0 etc. (Family: none)	30,31,33,34
x	US 4482560 A (OTSUKA PHARM.CO., LTD.), 13 November, 1984 (13.11.84), RN=78483-85-9 etc. & JP 56-043280 A & JP 56-049360 A & ZA 8005693 A & AT 8400688 A	30-34
x	EP 801060 A1 (PFIZER INC.), 15 October, 1997 (15.10.97), RN=198276-59-4 etc. & CA 2201988 A & JP 10-036348 A	1-7,9-12, 15-17,35,36, 39,40
PA	WO 01/21169 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD.), 29 March, 2001 (29.03.01) (Family: none)	1-36,39,40

International application No.

PCT/JP01/04015

Continuation of Box No. I-2 of continuation of first sheet (1)

The subject matter of each of claims 1-36, 39, and 40 relates to an extremely large number of compounds. As mentioned above, the subject matters of these claims are known in view of an extremely large number of documents. On the other hand, the compounds specified in the description, which have specific chemical structures, are limited to an extremely small proportion of the claimed compounds. Virtually, it is extremely difficult to enumerate all the prior art documents which deny novelty/inventive step because of the tremendous number thereof. In addition, the description does not contain a sufficient support for the subject matters as stated above. Consequently, the subject matters do not comply with given requirements in such a degree that a meaningful international search can be made.

Incidentally, in this international search report, a search was made through prior art documents with respect to the compounds specified in the description.

Continuation of Box No. II of continuation of first sheet (1)

The subject matter of claim 1 relates to a melanin-concentrating hormone antagonist, while the subject matters of claims 5, 18, 27, and 30 relate to compounds. These subject matters, which each is described using a Markush form, each is known as described in a large number of publications as stated above. Since they do not have a special technical feature, e.g., having an important chemical structural element common thereto, this application does not comply with the requirement of unity of invention.

International application No.

PCT/JP01/04015

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This in	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X	Claims Nos.: 37,38
🔼	because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	The subject matter of claims 37 and 38 falls under the category of methods
fo	or treatment of the human body by therapy.
	Claims Nos.: 1-36,39,40
2. 🔀	because they relate to parts of the international application that do not comply with the presented requirements to out an
	extent that no meaningful international search can be carried out, specifically.
	See extra sheet.
İ	
3. Г	Claims Nos.:
	because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box I	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This I	nternational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	See extra sheet.
1	
ļ	
ł	
1	·
1	
۱. ۲	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
]1. [As an required additional search less were timely paid by the apparent, and apparent,
1 _	— 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
1	·
3. [As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers
	only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
1	
1	·
-	
1	
١.	The state of the s
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
ł	
-	
Ren	nark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(I PC)) Int. Cl ¹ C07D209/08, 209/14, 215/12, 223/16, 265/36, 401/06, 401/12, 401/14, 403/06, 403/12, 405/12, 405/14, A61K31/404, 454, 4709, 4725, 538, 541, 55, 551, A61P3/04, 43/00			
Int. C1' C071	万った分野 長小限資料(国際特許分類(IPC)) 209/08, 209/14, 215/12, 223/16, 265/36, 401/06, 40 K31/404, 454, 4709, 4725, 538, 541, 55, 551, A61P3/	01/12, 401/14, 403/06, 403/12, 405/12, 40 04, 43/00)5/14,
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		•
国際調査で使り	用した電子データベース(データベースの名称、i S,REGISTRY (STN)	調査に使用した用語)	
C. 関連する	ると認められる文献		
引用文献の		たけ この明神ナス領所の来示	関連する 請求の範囲の番号
カテゴリー* X A	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると WO 00/23437 A1(TAKEDA CHEMICAL INI (27.04.00) RN=265100-47-8 etc.& AU 9961236 A & JP 2000-186088 A &	OUSTRIES, LTD.) 27. Apr. 2000	1-7, 9, 13, 15- 17, 35, 36, 39, 40 8, 10-12, 14, 1 8-34
Х	WO 98/46590 A1 (TAKEDA CHEMICAL IN (22.10.98) RN=153031-86-8 etc.& AU 9868528 A & EP 975624 A1 & JP	•	1-7, 9, 11, 13, 15-17, 35, 36, 39, 40
図 C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	川紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表された文献であって、出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理解の決した。 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用するで、対策文献と他の1月日本の文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願「A」同一パテントファミリー文献		発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに	
国際調査を完	国際調査を完了した日 23.07.01 国際調査報告の発送日 31.07. 1		
日才	日の名称及びあて先 5国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 京都千代田区館が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 富永 保 電話番号 03-3581-1101	4P 9159 内線 3490

国際出願番号 PCT/JP01/04015

国際調査報告

C (統き).	関連すると認められる文献	and L
引用文献の	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
カテゴリー* X	WO 96/30014 A1 (MERCK AND CO., INC.) 3. Oct. 1996(03. 10. 96) RN=1 83270-26-0 & US 5631280 A & CA 2216526 A & AU 9653218 A & EP 817629 A1 & JP 11-503418 A	5-7, 9, 12, 15- 17
EX	WO 01/44226 A1 (PROTHERICS MOLECULAR DESIGN LIMITED) 21. Jun. 2 001 (21. 06. 01) RN=313491-07-5 & WO 00/77027 A2 & WO 00/77027 A3	5-7, 9, 12, 15- 17
PX	WO 01/12600 A1(COR THERAPEUTICS, INC.) 22. Feb. 2001.(22. 02. 01) RN=327045-70-5 etc. (ファミリーなし)	5-12, 15-17
PX	WO 01/07412 A1 (BAYER AG) 1. Feb. 2001 (01. 02. 01) RN=321199-97-7 etc. & DE 19934272 A	5-7, 9, 10, 15- 17
РХ	WO 00/77027 A2 (PROTHERICS MOLECULAR DESIGN LIMITED) 21. Dec. 2 000 (21. 12. 00) RN=313491-07-5 & WO 00/77027 A3 & WO 01/44226 A1	5-7, 9, 12, 15- 17
PX	WO 00/76970 A2(ELI LILLY AND COMPANY) 21. Dec. 2000(21.12.00) RN=313491-07-5 (ファミリーなし)	5-7, 9, 12, 15- 17
РХ	WO 00/76966 A2 (BAYER AG) 21. Dec. 2000 (21. 12. 00) RN=313689-24-6 etc. & DE 19927415 A	5-9, 12, 14-17
РХ	JP 2000-321736 A(FUJI PHOTO FILM CO., LTD.) 24. Nov. 2000 (24. 1 1.00) RN=307930-76-3 & US 6238856 A	5-7, 9, 12, 17
PX	WO 00/64866 A1 (ASTRAZENECA AB) 2. Nov. 2000 (02. 11. 00) RN=30311 8-76-5 (ファミリーなし)	5-7, 9, 12, 15- 17
PX ·	WO 00/42036 A1 (BASF AG) 20. Jul. 2000 (20. 07. 00) RN=284026-68-2 etc. (ファミリーなし)	5-9, 13-17
X	WO 00/15612 A1 (RHONE POULENC RORER LTD.) 23. Mar. 2000 (23.03.0 0) RN=261732-06-3 etc. & AU 9956343 A & EP 1114028 A1 & NO 2001000942 A	5-12, 15-17
X	WO 99/62904 A1 (RHONE POULENC RORER PHARM INC.) 9. Dec. 1999(0 9. 12. 99) RN=209286-76-0 & AU 9943298 A & EP 1086099 A1 & NO 2000005912 A	5-7, 9, 13, 15- 17
X	WO 99/50237 A1 (HIDAKA HIROYOSHI) 7. Oct. 1999 (07. 10. 99) RN=245 649-76-7 & JP 11-279138 A & EP 1072587 A1	5-7, 9, 12, 15- 17

444	国際調査報告
(続き) .	関連すると認められる文献

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の		関連する
<i>カテゴリー</i> ∗ χ	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 WO 99/43652 A1(KISSEI PHARM CO., LTD.) 2. Sep. 1999 (02. 09. 99) R N=239463-71-9 & AU 9925478 A & BR 9908301 A & EP 1057813 A1 & NO 2000004277 A	請求の範囲の番号 5-7,9,11,12, 16,17
Х	WO 99/33798 A1 (YAMANOUCHI PHARM. CO., LTD.) 8. Jul. 1999 (08. 07. 9 9) RN=229636-68-4 etc. & AU 9916876 A	5-7, 9, 12, 15- 17
X	WO 99/00371 A1 (BOEHRINGER INGELHEIM PHARM. KG.) 7. Jan. 1999 (07.01.99) RN=219643-08-0 etc. & DE 19727117 A & AU 9887279 A & EP 991624 A1	5-7, 9, 12-17
X.	WO 98/50346 A2(SMITHKLINE BEECHAM PLC) 12. Nov. 1998(12.11.98) RN=215950-87-1 etc. & WO 98/50346 A3 & AU 9875267 A	5-9, 11, 12, 14 -17
X	WO 98/29407 A2(HOECHST MARION ROUSSEL INC.) 9. Jul. 1998(09.0 7.98) RN=210173-21-0, 210173-15-2 etc. & WO 98/29407 A3 & US 6004977 A & AU 9854349 A & EP 950056 A2 & CN 1242012 A & BR 9714189 A & NO 9903180 A	5-7, 9, 13-19, 22-26
X	WO 98/25611 A1 (RHONE POULENC RORER PHARM. INC.) 18. Jun. 1998 (1 8. 06. 98) RN=209286-76-0 & AU 9855182 A & EP 944386 A1 & CN 1244798 A & BR 9713921 A & JP 2001-506630 A & ZA 9711207 A & NO 9902853 A	5-7, 9, 15-17
X	WO 98/06699 A1 (SMITHKLINE BEECHAM PLC) 19. Feb. 1998 (19. 02. 98) RN=203505-61-7 & AU 9742046 A & EP 922035 A1 & US 6143762 A & JP 2000-517301 A & ES 2154470 A & ZA 9707191 A	5-7, 9, 15-17
. X	WO 97/43305 A1 (AGOURON PHARM. INC.) 20. Nov. 1997 (20. 11. 97) RN= 199004-45-0 etc. & US 5856530 A & CA 2254343 A & AU 9730059 A& ZA 9704108 A & EP 910572 A1 & JP 2000-506903 A & US 5214799 A	5-9, 12-17
X	WO 97/06158 A1 (ASTRA PHARM.LTD.) 20. Feb. 1997 (20. 02. 97) RN=17 5870-96-9 & BR 9509297 A & CN 1162310 A	5-7, 9, 15-17
X	WO 96/38471 A1 (PFIZER INC.) 5. Dec. 1996 (05. 12. 96) RN=185057-4 6-9 etc. & CA 2220055 A & EP 828754 A1 & JP 10-510511 A & NO 9602162 A & AU 9654554 A & CN 1143647 A & US 5936089 A & FI 9704368 A	5-10, 13, 15-1 7
X	WO 96/35713 A1 (PFIZER INC.) 14. Nov. 1996(14.11.96) RN=185057-46-9 etc. (ファミリーなし)	5-7, 9, 13, 15- 17

C (統き).	関連すると認められる文献	Spyle 1. T
引用文献の カテゴリー*		関連する 請求の範囲の番号
X	WO 96/6079 A1 (SMITHKLINE BEECHAM PLC) 29. Feb. 1996 (29. 02. 96) RN=178313-52-5 etc. & EP 777650 A1 & JP 10-504315 A & US 5817833 A	5-12, 14-17
X	JP 7-330726 A(KISSEI PHARM.) 19. Dec. 1995 (19. 12. 95) RN=175837 ー69-1 etc. (ファミリーなし)	5-7, 9, 11, 12, 16, 17
Х	JP 7-330725 A(KISSEI PHARM.) 19. Dec. 1995 (19. 12. 95) RN=175837 -45-3 etc. (ファミリーなし)	5-7, 9, 11, 12, 15-17
X	WO 96/01817 A1 (ASTRA AKTIEBOLAG) 25. Jan. 1996 (25. 01. 96) RN=17 5870-96-9 & AU 9524139 A & EP 759027 A1 & JP 10-500138 A & ZA 9508088 A & US 5807886 A & FI 9604463 A & NO 9604698 A & US 6117898 A	5-7, 9, 15-17
X.	EP 634401 A1 (AMERICAN CIANAMID CO.) 18. Jan. 1995 (18. 01. 95) RN =167158-96-5 & US 5387685 A & JP 7-179422 A & CA 2128139 A & FI 9403392 A & NO 9402673 A & AU 9467501 A & ZA 9405211 A & HU 218478 A & CN 1114650 A & US 5550149 A & US 5561141 A & US 5639887 A	5-7, 9, 14-17
х	EP 656350 A1 (SQUIBB BRISTOL MYERS CO.) 7. Jun. 1995 (07. 06. 95) RN=166263-08-7 & CA 2132771 A & US 5547966 A & AU 9474463 A & JP 7-188151 A	5-7, 9, 15-17
Х	EP 600675 A1 (KISSEI PHARM. CO., LTD.) 8. Jun. 1994 (08. 06. 94) RN= 160969-34-6 etc. & CA 2110454 A & JP 6-220015 A & US 5387603 A & JP 11-269117 A	5-7, 9-12, 15-
х	WO 94/17035 A1 (DR KARL THOMAE GMBH) 4. Aug. 1994 (04. 08. 94) RN= 164648-50-4 etc. & DE 4301452 A & DE 4326465 A & AU 9458841 A & EP 680469 A1 & JP 8-505862 A & FI 9503467 A & NO 9502869 A	5-7, 9, 15-17
X .	WO 94/08582 A1 (OTSUKA PHARM. CO., LTD.) 28. Apr. 1994 (28. 04. 94) RN=165311-28-4 etc. & CA, 2124696 A & AU 9351614 A & EP 620003 A1 & CN 1098716 A & JP 6-211800 A & US 5622947 A & US 5753644 A & CN 1183277 A	5-10, 12, 14-1
Х	JP 6-239841 A(EISAI CO., LTD.) 30. Aug. 1994(30.08.94) RN=16391 5-76-2 etc. (ファミリーなし)	5-7, 9, 12, 15- 17
X	JP 6-16558 A(CHUGAI PHARM. CO., LTD.) 25. Jan. 1994(25.01.94) RN =142165-82-0 etc. (ファミリーなし)	5-7, 9, 12, 13, 15-17

	国際調査報告	国際出願番号 PCT/JP0	1/04015
C (続き) .	関連すると認められる文献		T construction
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	WO 94/02459 A1 (PFIZER INC.) 3. Feb. 1 4-7 & JP 6-041068 A & EP 651743 A1 CN 1085894 A & ZA 9305304 A & HU 70 US 5541218 A	1994 (03. 02. 94) RN=155135-4 & BR 9306762 A &	5-9, 11, 12, 15 -17
X.	EP 560235 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUS 5.09.93) RN=153030-33-2 etc. & AU ZA 9301510 A & US 5462934 A & CA 2 CN 1078969 A & HU 67283 A	9333803 A & NO 9300783 A &	5-7, 9-11, 13-
· X 	WO 93/15077 A1 (CHUGAI SEIYAKU K.K. 153304-35-9 etc. & JP 5-339268 A & CN 1077956 A & AU 9333676 A & EP 6 JP 6-016670 A	. ZA 9300556 A &	5-7, 9, 12, 15-
Х	EP 528369 A2(THOMAE DR.KARL GMBH) 49354-54-1 etc. & DE 4127404 A1 & NO 9203235 A & AU 9221119 A & JP 6 IL 102847 A & US 5455348 A	CA 2076311 A &	5, 6, 9, 15-17
X	WO 92/03436 A1 (CHUGAI PHARM CO., LT N=142165-68-2 etc. & JP 4-352785 A JP 5-132485 A & CA 2088665 A & AU, EP 543997 A1 & HU 64974 A & JP 5-2 US 5354753 A	A & JP 4-368385 A & 9183332 A & CN 1059725 A &	15-17
X	EP 476935 A1 (LILLY INDUSTRIES LTD. =141452-04-2 etc. & CA 2051460 A & US 5185361 A		5-7, 9, 12, 15- 17
X	EP 300725 A1 (SMITH KLINE AND FRENC 5.01.89) RN=125398-10-9 etc. & DK JP 1-040461 A & ZA 8805241 A & US	8804006 A & AU 8819137 A &	5-7, 9, 15-17
X	EP 263480 A1 (CASSELLA AG.) 13. Ap -97-8 & DE 3633977 A & DK 8704827 US 4845099 A & JP 63-091372 A & Z	A & FI 8704020 A &	5-7, 9, 10, 12 13, 15-17, 30 32-34
Х	EP 25864 A1 (CASSELLA AG.) 1. Apr7 etc. & DE 2934609 A & DK 80035 NO 8002435 A & US 4335123 A & SU JP 56-034668 A & ES 494535 A & ZA IL 60927 A	18 A & FI 8002562 A & 965354 A & AU 8061793 A &	15-17
t	•	•	1

		• 1
	関連すると認められる文献	関連する
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X	US 4242346 A(SMITHKLINE CORP.) 30. Dec. 1980(30.12.80) RN=7699 3-41-4 (ファミリーなし)	5-7, 9, 15-17
Х.	US 4024128 A (HOFFMANN-LA ROCHE F. AND CO., AG.) 17. May. 1977 (17.05.77) RN=57846-56-7 etc. & DE 2507531 A & CH 593263 A & ZA 7500300 A & IL 46455 A & AU 7577595 A & NL 7501029 A & FI 7500379 A & SE 7501885 A & JP 50-117789 A & FR 2261774 A & CA 1055935 A & BE 825790 A & NO 7500593 A & DK 7500668 & ES 434930 A & GB 1472502 A & AT 7501344 A & CH 593941 A	5, 6, 9, 10, 15 ⁻ 17 .
Х	DE 2060720 A (THOMAE DR. KARL GMBH) 22. Jun. 1972 (22. 06. 72) RN=3 1398-48-8 etc. & CH 567478 A & CH 567479 A & CH 568292 A & CH 568293 A & ES 397789 A & CA 960675 A & ES 398954 A & ES 398955 A & ES 398958 A & ES 398956 & ES 398957	5-7, 9, 15-17
Х	GB 1313539 A(THOMAE DR. KARL GMBH) 11. Apr. 1973(11. 04. 73) RN=3 5759-07-0 etc. & DE 2027436 A & ES 381248 A & CH 536842 A & BE 752760 A & IL 34820 A & NL 7009704 A & ES 393416 A	5-7, 9, 13, 15- 17
х	GB 1244593 A (FARBENFABRIKEN BAYER AG.) 2. Sep. 1971 (02. 09. 7 1) RN=30059-27-9 etc. & DE 1921737 A & IL 34203 A & CH 537400 A & JP 49-045870 B2 & US 3752818 A & NL 7006208 A & BE 749742 A & FR 2042389 A	5-7, 9, 10, 13, 15-17
х	WO 98/47876 A1 (AKZO NOBEL N.V.) 29. Oct. 1998 (29. 10. 98) RN=215 448-37-6 etc. & ZA 9803176 A & AU 9876486 A & EP 975600 A1 & US 6194409 A	18, 19, 21, 23- 26
X	EP 555824 A1 (DR. KARL THOMAE GMBH) 18. Aug. 1993 (18. 08. 93) RN=1 52134-74-2 etc. & DE 4204270 A & US 5391556 A & HU 63624 A & AU 9332968 A & CA 2089466 A & NO 9300517 A & JP 6-016648 A & ZA 9300975 A & IL 104703 A	Z4-20
х	Indian J. Chem., Sect. B(1987), 26b(7), p. 642-6 RN=119321-76-5 etc.	30, 32-34
X	EP 229623 A2 (HOECHST AG.) 22. Jul. 1987 (22. 07. 87) RN=111447-88-2 etc. & DE 3600390 A & ZA 8700107 A & FI 8700056 A & EP 229623 A3 & HU 45046 A & HU 46305 A & US 4918073 A & NO 8700078 A & DK 8700082 A & AU 8767416 A & JP 62-167762 A & CN 87100040 A	30, 33-34

0 144	more has 1 and 6 to 7 with	
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	関連する
カテゴリー*		請求の範囲の番号
PX	WO 01/21598 A1(ASTRAZENECA AB) 29. Mar. 2001(29.03.01) RN=3316 42-65-0 (ファミリーなし)	5–10, 12, 14–1 7
PX	WO 01/05784 A1(DU PONT PHARM CO.) 25. Jan. 2001(25.01.01) RN=3 21435-77-2 (ファミリーなし)	5-10, 12, 13, 1 5-17
PX	JP 2000-321732 A(FUJI PHOTO FILM CO., LTD.) 24. Nov. 2000(24.1 1.00) RN=307932-92-9 (ファミリーなし)	5-7, 9, 12, 16, 17
Х	WO 95/20950 A1 (CAMBRIDGE NEUROSCIENCE INC.) 10. Aug. 1995(10.0 8.95) RN=304465-19-8 & US 6143791 A & AU 9932226 A	5-7, 9, 12, 15- 17
Χ.	WO 00/21951 A1(SMITHKLINE BEECHAM P. L. C.) 20. Apr. 2000 (20.04. 00) RN=264264-11-1 etc. (ファミリーなし)	5, 6, 9, 13, 15- 17
X	WO 00/17190 A2(SOCIETE DE CONSEILS DE RECHERCHES ET d'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES) 30. Mar. 2000(30.03.00) RN=26261 3-41-2 etc. & WO 00/17190 A3	5-7, 9, 12, 15-
х	WO 00/12074 A2(SCIOS INC.) 9. Mar. 2000(09.03.00) RN=260427-36 -9 & WO 00/12074 A3 & AU 9957936 A & EP 1107758 A2	5-7, 9, 10, 12, 15-17
X	JP 2000-016984 A (PFIZER INC.) 18. Jan. 2000 (18.01.00) RN=25411 4-15-3 etc. & US 6200978 A	5-7, 9, 13, 15- 17
X	US 5767129 A (WARNER LAMBERT CO.) 16. Jun. 1998 (16. 06. 98) RN=20 8925-23-9 etc. & US 5932573 A	5-7, 9, 13, 15- 17
X .	WO 98/07719 A1 (DONG WHA PHARM. IND. CO., LTD.) 26. Feb. 1998 (26. 0 2. 98) RN=203860-52-0 etc. & AU 9739529 A & CN 1228088 A & JP 2000-505096 A & EP 1021437 A1 & US 5929103 A & US 5932742 A	5-10, 12, 13, 1 5-17
· X	WO 97/49695 A1 (SMITHKLINE BEECHAM PLC) 31. Dec. 1997 (31. 12. 97) RN=201135-29-7 & EP 912550 A1 & JP 2000-512646 A & US 6025367 A	5, 6, 9, 15-17
X	WO 97/40051 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD.) 30.0ct.1997 (30.10.97) RN=198895-12-4 etc. & CA 2251625 A & AU 9724048 A & JP 10-226689 A & ZA 9703493 A & EP 915888 A1 &CN 1223659 A	5-7, 9, 13, 15- 17
x	WO 96/30014 A1 (MERCK AND CO., INC.) 3. Oct. 1996 (03. 10. 96) RN=1 83270-26-0 & US 5631280 A & CA 2216526 A & AU 9653218 A & EP 817629 A1 & JP 11-503418 A	5-7, 9, 12, 15- 17

		· ·	
C(統き).	関連すると認められる文献	関連する	
引用文献の カテゴリー*	日本の範囲の		
X	WO 97/11069 A1 (FUJISAWA PHARM. CO., LTD.) 27. Mar. 1997 (27. 03. 9 7) RN=189269-32-7 & AU 9669997 A & EP 861243 A1 & JP 2000-515848 A & US 6008229 A & US 6100284 A	5-7, 9, 12, 13, 15-17	
X	WO 96/39382 A1(FUJISAWA PHARM.CO.,LTD.) 12.Dec.1996(12.12.9 6) RN=186128-34-7 etc. & JP 11-506468 A	1-7, 9, 12, 15- 17, 35, 36, 39, 40	
. X	WO 96/30014 A1 (MERCK AND CO., INC.) 3. Oct. 1996 (03. 10. 96) RN=1 83270-26-0 & US 5631280 A & AU 9653218 A & EP 817629 A1 & JP 11-503418 A	5-7, 9, 12, 15- 17	
X	WO 96/17606 A1 (BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY) 13. Jun. 1996(13. 06. 96) RN=80565-83-9 & AU 9641771 A	5-9, 15-17	
X	WO 96/08491 A1 (BANYU PHARM. CO., LTD.) 21. Mar. 1996 (21.03.96) R N=177909-94-3 etc. & CA 2199855 A & AU 9534850 A & EP 781773 A1 & CN 1163614	5, 6, 13, 15–17	
х	WO 95/17398 A1 (SMITHKLINE BEECHAM PLC) 29. Jun. 1995 (29. 06. 95) RN=170691-11-9 etc. & EP 736023 A1 & JP 9-506885 A & US 5889022 A	5-12, 14-17	
X	WO 95/13274 A1 (PFIZER INC.) 18 May 1995 (18.05.95) RN=169949-31-9 etc. & CA 2176037 A & AU 9481049 A & EP 728132 A1 & CN 1134148 A & JP 9-500391 A & HU 76268 A & ZA 9408772 A & US 5750520 A & NO 9601841 A & FI 9601939 A & US 5861393 A	5-7, 9, 13, 15- 17	
X	EP 634401 A1 (AMERICAN CYANAMID CO.) 18. Jan. 1995 (18. 01. 95) RN =167158-98-7 etc. & US 5387685 A & JP 7-179422 A & CA 2128139 A & FI 9403392 A & NO 9402673 A & AU 9467501 A & ZA 9405211 A & HU 71412 A & CN 1114650 A & US 5550149 A & US 5561141 A & US 5639887 A	5-7, 9, 13, 15- 17	
X	WO 94/147035 A1 (DR. KARL THOMAE GMBH) 4. Aug. 1994 (04. 08. 94) RN =164644-27-3 etc. & DE 4301452 A & AU 9458841 A & EP 680469 A1 & JP 8-505862 A & FI 9503467 A & NO 9502869 A	5-7, 9, 15-17	
Х	EP 587180 A2(SQUIBB E.R. AND SONS INC.) 16. Mar. 1994(16.03.94) RN=158944-51-5 etc. & US 53746743 A & CA 2105959 A & AU 9346240 A& JP 6-293748 A	5-7, 9, 15-17	
Х	WO 93/20065 A1(KYOTO PHARM INDUSTRIES LTD.) 14.0ct.1993(14.0.93) RN=152631-13-5 etc. & CA 2109931 A& EP 597112 A1 & US 5538973 A	5-7, 9-13, 15- 17	

C (続き).	関連すると認められる文献	BB.4.7.4
引用文献の		関連する 請求の範囲の番号
カテゴリー* X	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 WO 93/12754 A2 (ABBOTT LABORATORIES) 8. Jul. 1993 (08. 07. 93) RN= 152149-19-4 etc. & WO 93/12754 A3 & US 5288749 A & IL 104022 A & AU 9332789 A & EP 646112 A1 & JP 2001-505179 A	1-7, 9-11, 15- 17, 35, 36, 39, 40
X	EP 517357 A1 (MERCK AND CO., INC.) 9. Dec. 1992 (09. 12. 92) RN=148 029-21-4 etc. & US 5175164 A & CA 2065078 A & JP 5-247030 A	5-7, 9, 10, 12, 13, 15-17
X	EP 508723 A1 (MERCK AND CO., INC.) 14.0ct.1992(14.10.92) RN=14 5303-74-8 etc. & US 5151435 A & CA 2065049 A & JP 5-247031 A	5-7, 9, 10, 12, 13, 15-17
X	EP 343560 A2 (WAKUNAGA PHARM CO., LTD.) 29. Nov. 1989 (29. 11. 89) RN=127169-05-5 & JP 2-062875 A & US 5026856 A & EP 343560 A3	5-7, 9, 13, 15- 17
X	EP 38177 A1 (SMITHKLINE CORP.) 21.0ct.1981(21.10.81) RN=80565 -83-9 etc. & US 4315935 A & FI 8101082 A & AU 8169200 A & JP 56-161374 A & CA 1162545 A & DK 8101606 A & ES 501195 A & ZA 8102403 A & IL 62631 A & NO 8101278 A & SU 1017169 A	5-7, 9, 15-17
X	EP 230179 A2 (ROUSSEL-UCLAF) 29. Jul. 1987 (29. 07. 87) RN=113760-44-4 etc. & FR 2591595 A & JP 62-148485 A & US 4699907 A & HU 45996 A & CA 1266471 A & US 4736042 A	5-7, 9, 10, 12, 15-17
PX.	WO 01/32626 A1 (SMITHKLINE BEECHAM PLC) 10. May. 2001 (10. 05. 01) RN=338959-31-2 (ファミリーなし)	5-7, 9, 12, 15- 17
X	US 5256789 A(PFIZER INC.) 26.0ct.1993(26.10.93) RN=138936-51 -3 etc. (ファミリーなし)	5-7, 9, 11, 12, 15-17
X	WO 93/00335 A1 (PFIZER INC.) 7. Jan. 1993 (07. 01. 93) RN=147250-0 0-8 etc. & JP 5-009181 A & CA 2111460 A & EP 591255 A1 & US 5478822 A	5-7, 9, 15-17
Х	JP 4-095070 A(TOYAMA KAGAKU KOGYO K.K.) 27. Mar. 1992(27.03.9 2) RN=131964-45-9 (ファミリーなし)	5-7, 9, 12, 14- 17
X	WO 91/16298 A1 (PFIZER INC.) 31. Oct. 1991 (31. 10. 91) RN=138911- 11-2 etc. & JP 6-065204 A & IL 97866 A & CA 2078216 A & AU 9177986 A & EP 525111 A1 & HU 61723 A & BR 9106367 A & CN 1060286 A & ZA 9102935 A & NO 180482 A	5-7, 9, 11, 12, 15-17
X	JP 3-181478 A(BANYU PHARM. CO., LTD.) 7. Aug. 1991 (07. 08. 91) RN =137453-24-8 etc. (ファミリーなし)	5-7, 9, 14-17

国際調查報告

		•
C (続き) .	関連すると認められる文献	関連する
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X	WO 91/01724 A1 (SEARLE G.D., AND CO.) 21. Feb. 1991 (21. 02. 91) RN =136485-18-2 & EP 484437 A1 & JP 4-506967 A & WO 92/01667 A1	5-7, 9, 11, 12, 15-17
X	EP 422666 A2 (ABBOTT LAB.) 17. Apr. 1991 (17. 04. 91) RN=134648-23 -0 etc. & US 4963563 A & CA 2027325 A & JP 3-145470 A	1-7, 9, 14-17, 35, 36, 39, 40
X .	EP 383281 A1 (TOYAMA CHEMICAL CO., LTD) 22. Aug. 1990 (22. 08. 90) RN=131964-45-9 & JP 3-047158 A & JP 3-197422 A & JP 3-232830 A & CA 2009886 A & AU 9049392 A & HU 58272 A & DD 299960 A & ES 2027468 A & EP 587193 A1 & FR 2643079 A & ZA 9001122 A & US 5280032 A & US 5472984 A & US 5658904 A & US 5612381 A & US 5719150 A & US 5872117 A	1-7, 9, 12, 14- 17, 35, 36, 39, 40
· X	JP 56-147768 A(TEIKOKU CHEMICAL INDUSTRY CO., LTD.) 16. Nov. 19 81(16.11.81) RN=81019-77-4 (ファミリーなし)	5-7, 9, 12, 15- 17
х	EP 2792 A1 (SANDOZ AG.) 11. Jul. 1979 (11. 07. 79) RN=72694-99-6 & FI 7803993 A & DK 7805835 A & JP 54-100366 A & ES 476529 A & AU 7943098 A & ZA 7900030 A	5-7, 9, 10, 15- 17
X	US 4156734 A (MERCK AND CO., INC.) 29. May. 1979 (29. 05. 79) RN=64 619-78-9 & US 4160835 A & US 5170654 A	5-7,9-11
X	EP 457318 A1 (HOECHST-ROUSSEL PHARM INC.) 21. Nov. 1991 (21. 11. 9 1) RN=138681-88-6 etc. & AU 9176182 A & NO 9101892 A & FI 9102363 A & CA 2042737 A & ZA 9103711 A & JP 4-226989 A & IL 98162 A & HU 61310 A & US 5173497 A & US 5264587 A	1
X	JP 63-290821 A (OTSUKA PHARM. CO., LTD.) 28. Nov. 1988 (28. 11. 88) RN=121200-86-0 etc. (ファミリーなし)	30, 31, 33, 34
Х	US 4482560 A (OTSUKA PHARM. CO., LTD.) 13. Nov. 1984 (13. 11. 84) RN =78483-85-9 etc. & JP 56-043280 A & JP 56-049360 A & ZA 8005693 A & AT 8400688 A	30-34
Х	EP 801060 A1 (PFIZER INC.) 15.0ct.1997(15.10.97) RN=198276-59 -4 etc. & CA 2201988 A & JP 10-036348 A	1-7, 9-12, 15- 17, 35, 36, 39, 40
PA	WO 01/21169 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD.) 29. Mar. 2001 (29. 03. 01) (ファミリーなし)	1-36, 39, 40

第 I 欄 2.

請求の範囲1-36,39,40に係る発明は、いずれも極めて多数の化合物に関するものであるが、上記のように、これら請求の範囲に記載された発明は極めて多数の文献により公知であり、一方、明細書に具体的に開示されているものは特定の化学構造を有する、ごく一部のもののみである。そして、新規性・進歩性を否定する先行技術文献を全てあげることはその数からみて、実際上非常に困難であり、かつ、上述のように明細書中では上記発明の十分な裏付けを欠いているため、有意義な国際調査をすることができる程度に所定の要件を満たしていない。

なお、この国際調査報告では明細書に具体的に開示された化合物に基づいて先行技術の調査を行った。

第II欄

請求の範囲1に記載された発明は、メラニン凝集ホルモン拮抗剤に関するもの、同5,18,27,30に記載された発明は、化合物に関するものであり、いずれもマーカッシュ形式で記載されているが、これらの発明はいずれも上記の多数の刊行物に記載されるように、公知のものであり、重要な化学構造要素を共有する等の特別な技術的特徴を有するものではないから、本出願は単一性を有しない。

四欧枫玉秋日		
第1欄 請求の範囲の一部の調査ができ 法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) 成しなかった。	ないときの意見(第1ページの) D規定により、この国際調査報行	2の続き) 告は次の理由により請求の範囲の一部について作
o≠ n		をすることを要しない対象に係るものである。 の治療による処置方法に該当する。
2. x 請求の範囲 <u>1-36,39,40</u> ない国際出願の部分に係るもの 特別ページ参照	は、有意義な国際調査をする である。つまり、	5ことができる程度まで所定の要件を満たしてい
3. 請求の範囲	は、従属請求の範囲であって	てPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
従って記載されていない。 第II 棚 発明の単一性が欠如していると		(충)

特別ページ参照	·	
		·
,		
の範囲について作成した。		で、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求
加調査手数料の納付を求めな	かった。	情求の範囲について調査することができたので、追 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
3. 出願人が必要な追加調査手数付のあった次の請求の範囲の	와を一部のみしか期間内に納付 みについて作成した。	しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納
4. U 出願人が必要な追加調査手数 されている発明に係る次の請	料を期間内に納付しなかったの 求の範囲について作成した。	で、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に配載
	る注意 に出願人から異醆申立てがあっ に出願人から異醆申立てがなか	

THIS PAGE BLANK (USPTO)